

File downloaded on 2026-06-17

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000085338>

Betamax vet. 50 mg/ml konsentrat til behandlingsopløsning til fisk

- Cypermethrin

Niedopuszczony do obrotu

## Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Betamax vet. 50 mg/ml konsentrat til behandlingsopløsning til fisk

Substancja czynna:

- Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

- Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński estoński angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

- Kąpiel

## Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

- Dostępne wyłącznie w angielski  
50.00  
milligram(s)  
/  
1.00  
millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

- Koncentrat do sporządzania roztworu stosowanego u ryb

Okres karencji w zależności od drogi podania:

- Kąpiel
    - Atlantic salmon
      - Fish meat
- 20  
degree day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

- QP53AX17

Kategoria dostępności:

- Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

- Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

- Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

- Dostępne wyłącznie w Norwegian
- Dostępne wyłącznie w Norwegian

## Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

- Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

- Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

- Elanco GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

- 18/12/2009

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

- Freja Transport & Logistics A/S

Organ odpowiedzialny:

- Norwegian Medical Products Agency

Numer pozwolenia:

- 00-8506

Data zmiany statusu pozwolenia:

- 11/08/2022

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

### Informacje o produkcji

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Inne języki (1)

Norwegian (PDF)

Opublikowano: 28/02/2022

Pobierz