

Optomease Vet 200mg/ml Concentrate for Solution for Fish Treatment

Autorizado

- Benzocaine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Optomease 200mg/ml concentrate for solution for fish treatment

Optomease Vet 200mg/ml Concentrate for Solution for Fish Treatment

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso no meio aquático

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
200.00 miligrama(s)/mililitro / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Concentrado para solução para tratamento de peixes

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN01AX92

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Disponibilidade:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac

Data de autorização de introdução no mercado:

5/06/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biofaktor Sp. z o.o.

Naqua Limited

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 05653/3008

Data da alteração do estado de autorização:

4/05/2024

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0370/001

Estados-Membros envolvidos:

Dinamarca Grécia Irlanda Noruega Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.