

# Benzorion vet 200 mg/ml konsentrat til bad, oppløsning til laks og ørret.

Autorizado

- Benzocaine

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Benzorion vet 200 mg/ml konsentrat til bad, oppløsning til laks og ørret.

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

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

### **Via de administração:**

Banho medicamentoso

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

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

---

**Forma farmacêutica:**

Concentrado para solução para banho medicamentoso

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Banho medicamentoso:**

•

**Trout - Golden/Rainbow/Redband/Steelhead**

- Meat and offal. 7 degree day

•

**Atlantic salmon**

- Meat and offal. 7 degree day

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QN01AX92

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Noruega

---

**Disponibilidade:**

Noruega

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em Norwegian

---

## 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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Orion Corporation

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

9/01/2019

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Orion Corporation

---

**Autoridade responsável:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

17-12018

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

9/01/2019

---

**Generic of:**

[600000041261](#)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.