

# Optomease Vet 200 mg/ml concentrate for solution for fish treatment

Autorizado

- Benzocaine

## Identificação do produto

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

Optomease Vet 200 mg/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:**

Irlanda

---

**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:**

12/06/2020

---

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

Biofaktor Sp. z o.o.

Elara Pharmservices Europe Limited

---

**Autoridade responsável:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número da autorização:**

VPA10988/114/001

---

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

12/06/2020

---

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

## Documentos

Summary of Product Characteristics

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

Combined File of all Documents

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

Package Leaflet

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

eu-PUAR-optomease-200mg-ml-concentrate-for-solution-for-fish-treatment-en.pdf