

# PYCEZE 500 MG/ML CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR FISH TREATMENT

Neautorizat

- Bronopol

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

PYCEZE 500 MG/ML CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR FISH TREATMENT

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Somonul de Atlantic

Păstrăv

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

500.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

### Forma farmaceutică:

Concentrat pentru soluție pentru tratamentul peștilor

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

-:

- 

**Somonul de Atlantic**

- Fish meat. 0 zi
- Ouă. no withdrawal period

Do not use in salmonid eggs intended for human consumption.

- 

**Păstrăv**

- Fish meat. 0 zi
- Ouă. no withdrawal period

Do not use in salmonid eggs intended for human consumption.

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QD01AE91

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Revoked

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Elanco Animal Vaccines Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

28/10/2009

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

104081

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/01/2022

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

FR/V/0348/001

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

eu-puar-frv0348001-mr-rpe408-en.pdf