

PYCEZE 500 MG/ML CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR FISH TREATMENT

Autorizat

- Bronopol

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

PYCEZE 500 MG/ML CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR FISH TREATMENT
PYCEZE 500 mg/ml CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA TRATAMIENTO DE PECES

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:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Croată 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:

CZ Vaccines S.A.U.

Data autorizației de comercializare:

26/12/2008

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

CZ Vaccines S.A.U.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

1961 ESP

Data modificării statusului autorizației:

1/01/2021

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

State membre interesate:

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

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

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

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.