

Releeze vet. 0,6 g/kg, medisinpellet til fisk.

Autorizat

- Diflubenzuron

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Releeze vet. 0,6 g/kg, medisinpellet til fisk.

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Somonul de Atlantic

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
0.60 gram(e) / 1.00 kilogram(e)

Forma farmaceutică:

Pelete medicamentate

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

•

Somonul de Atlantic

- All relevant tissues. 105 degree day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53BC02

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](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Norwegian](#)

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:

Ewos AS

Data autorizației de comercializare:

5/02/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Ewos AS

Autoritatea responsabilă:

NOMA

Numărul autorizației:

1995-01687

Data modificării statusului autorizației:

22/10/2012

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

Documente

Prospectul

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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