

Nemona 49,5 % konsentrat til behandlingsopløsning til fisk

Autorizat

- Hydrogen peroxide

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Nemona 49,5 % konsentrat til behandlingsopløsning til fisk

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Somonul de Atlantic

Calea de administrare:

Administrarea în mediul acvatic

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

495.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Concentrat pentru soluție pentru tratamentul peștilor

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrarea în mediul acvatic:

-

Somonul de Atlantic

- All relevant tissues. 0 degree day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QD08AX01

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](#)

Disponibile numai în [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Norwegian](#)

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](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Nouryon Pulp and Performance Chemicals AB

Data autorizației de comercializare:

13/01/2015

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Nouryon Pulp And Performance Chemicals Norway AS

Nouryon Pulp and Performance Chemicals AB

Autoritatea responsabilă:

Norwegian Medicines Agency

Numărul autorizației:

11-8574

Data modificării statusului autorizației:

14/05/2019

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 acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

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