

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

Oprávnený

- Bronopol

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

PYCEZE 500 MG/ML CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR FISH TREATMENT

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Namáčanie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Koncentrát na roztok pre liečbu rýb

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Namáčanie:

- 

#### **Atlantic salmon**

- Fish meat. 0 day
- Eggs. no withdrawal period

Do not use in salmonid eggs intended for human consumption.

- 

#### **Trout**

- Fish meat. 0 day
- Eggs. no withdrawal period

Do not use in salmonid eggs intended for human consumption.

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QD01AE91

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Nórsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Dátum registrácie lieku:**

15/06/2010

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Zodpovedný orgán:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Číslo registrácie:**

08-5820

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

30/09/2013

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0348/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Taliano Nórsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.