

PYCEZE 500 MG/ML CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR FISH TREATMENT

Oprávněný

- 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](#) [Taliánsky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliánsky](#) [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:

Francúzsko

Dostupné v:

Francúzsko

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:

31/10/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

CZ Vaccines S.A.U.

Zodpovedný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Číslo registrácie:

FR/V/2588853 5/2008

Dátum zmeny stavu registrácie:

31/10/2013

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

Dotknuté členské štáty:

Taliansko 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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

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