

Alpha Max 10 mg/ml Concentrate for solution for fish treatment

Oprávněný

- Deltamethrin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Alpha Max 10 mg/ml Concentrate for solution for fish treatment

Alpha Max 10 mg/ml konsentrat til behandlingsoppløsning til fisk

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

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

Cesta podania:

Použitie podávaním vo vode

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

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

Lieková forma:

Koncentrát na roztok pre liečbu rýb

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Použitie podávaním vo vode:

-

Trout - Golden/Rainbow/Redband/Steelhead

- Meat. 5 degree day

-

Atlantic salmon

- Meat. 5 degree day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP53AC11

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Nórsko

Dostupné v:

Nórsko

Opis balenia:

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](#) [Talianky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Pharmaq AS

Dátum registrácie lieku:

12/07/2006

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Pharmaq AS

Zodpovedný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Číslo registrácie:

99-8073

Dátum zmeny stavu registrácie:

12/07/2006

Referenčný členský štát:

Nórsko

Číslo postupu:

NO/V/0001/001

Dotknuté členské štáty:

Írsko

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

Písomná informácia pre používateľa

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

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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