

# Benzorion vet 200 mg/ml konzentrat til bad, oppløsning til laks og ørret.

Oprávněný

- Benzocaine

## Product identification

### Názov lieku:

Benzorion vet 200 mg/ml koncentrat til bad, oppløsning til laks og ørret.

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)  
[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)  
[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### Cesta podania:

Namáčanie

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Koncentrát na roztokový kúpeľ

---

**Withdrawal period by route of administration:****Namáčanie:****• Trout - Golden/Rainbow/Redband/Steelhead**

- Meat and offal. 7 degree day

**• Atlantic salmon**

- Meat and offal. 7 degree day

---

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

QN01AX92

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Nórsko

---

**Available in:**

Nórsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Norwegian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Orion Corporation

---

**Marketing authorisation date:**

9/01/2019

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Orion Corporation

---

**Zodpovedný orgán:**

Norwegian Medicines Agency

---

**Číslo registrácie:**

17-12018

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

9/01/2019

---

**Generic of:**

600000041261

---

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

## Documents

Package Leaflet and Labelling

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041273>