

File downloaded on 2026-06-05

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000093659>

Nytox vet 1000 mg/g Powder for Solution for Fish Treatment in Pouch

Разрешен

- Tricaine mesilate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nytox vet 1000 mg/g Powder for Solution for Fish Treatment in Pouch

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

декоративна риба

риба за развъждане

Начин на приложение:

Потапяне

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за разтвор за третиране на риби

Карентен срок по начин на приложение:

Потапяне:

•

декоративна риба

- Fish meat. 70 degree day

Fish must not be slaughtered for human consumption during treatment. Do not use during stripping of fish eggs intended for human consumption.

•

риба за развъждане

- Fish meat. 70 degree day

Fish must not be slaughtered for human consumption during treatment. Do not use during stripping of fish eggs intended for human consumption.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN01AX93

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Virbac

Дата на разрешение за търговия:

9/03/2021

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Elara Pharmservices Europe Limited

Отговорен орган:

The Veterinary Medicines Directorate

Номер на разрешението за търговия:

Vm 05653/4230

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/07/2024

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

NO/V/0015/002

Засегната държава членка:

Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)
[Исландски](#) [Norwegian](#)

Generic of:

[600000044654](#)

[600000044677](#)

[600000044678](#)

[600000044680](#)

600000044664

600000044655

600000044681

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.