

File downloaded on 2026-04-27

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/cs/600000093660>

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

Registrováno

- Tricaine mesilate

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

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

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

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

### Cesta podání:

Namočení

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Léková forma:**

Prášek pro roztok k léčebnému ošetření ryb

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Namočení:**

- 

**Fish (for reproduction)**

- 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.

- 

**Ornamental fish**

- 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.

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QN01AX93

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Norsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Virbac

---

**Datum registrace:**

10/10/2016

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Elara Pharmservices Europe Limited

---

**Příslušný orgán:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Registrační číslo:**

15-10769

---

**Datum změny stavu registrace:**

10/10/2016

---

**Referenční členský stát:**

Norsko

---

**Číslo procedury:**

NO/V/0015/001

---

**Dotčený členský stát:**

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.