

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

Autoriseret

- Tricaine mesilate

Product identification

Lægemidlets navn:

Cereka vet 1000 mg/g pulver til behandlingsopløsning til fisk
Nytox vet 1000 mg/g Powder for Solution for Fish Treatment in pouch

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Prydfisk
Avlsfisk

Administrationsvej:

Badning

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til opløsning til behandling af fisk

Withdrawal period by route of administration:

Badning:

- **Prydfisk**

- 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.

- **Avlsfisk**

- 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.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN01AX93

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Virbac

Marketing authorisation date:

23/12/2020

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Elara Pharmaservices Europe Limited

Ansvarlig myndighed:

Norwegian Medical Products Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

19-13226

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

23/12/2020

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

NO/V/0015/002

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Generic of:

[600000044654](#)

[600000044677](#)

[600000044678](#)

[600000044680](#)

[600000044664](#)

[600000044655](#)

[600000044681](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093658>