

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

Autorisiert

- Tricaine mesilate

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

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

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

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Zuchtfisch

Zierfisch

---

### **Art der Anwendung:**

Badebehandlung

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Darreichungsform:**

Pulver zur Herstellung einer Lösung zur Behandlung von Fischen

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Badebehandlung:**

- 

**Zuchtfisch**

- 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.

- 

**Zierfisch**

- 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.

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QN01AX93

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Naqua Limited

---

**Marketing authorisation date:**

9/03/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Elara Pharmservices Europe Limited

---

**Zuständige Behörde:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Zulassungsnummer:**

Vm 49507/4000

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/03/2021

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Norwegen

---

**Verfahrensnummer:**

NO/V/0015/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093661>