

# Tricaine Pharmaq 1000 mg/g Powder for Solution for Fish Treatment

Zugelassen

- Tricaine mesilate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Tricaine Pharmaq 1000 mg/g Powder for Solution for Fish Treatment  
TRICAINE PHARMAQ

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Zierfisch  
Fische, andere

### Art der Anwendung:

Badebehandlung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Darreichungsform:**

Pulver zur Herstellung einer Lösung zur Behandlung von Fischen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****Badebehandlung:**

- 

**Zierfisch**

- Fish meat. 70 degree day

Fish must not be slaughtered for human consumption during treatment. Fish can only be harvested for human consumption 70 degree days after the last treatment.

- 

**Fische, andere**

- Fish meat. 70 degree day

Fish must not be slaughtered for human consumption during treatment. Fish can only be harvested for human consumption 70 degree days after the last treatment.

---

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

QN01AX93

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Italien

---

**Verfügbar in:**

Italien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

Pharmaq AS

---

### **Zulassungsdatum:**

22/03/2013

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Pharmaq Limited

---

### **Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

### **Zulassungsnummer:**

104497

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

22/03/2013

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Norwegen

---

### **Verfahrensnummer:**

NO/V/0012/001

---

### **Betroffene Mitgliedstaaten:**

Griechenland Island Irland Italien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.