

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
TRICAINA 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 Veterinärkode (ATCvet-Code):

QN01AX93

Abgaberegelung:

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

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.