

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

Autorisiert

- Tricaine mesilate

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Zierfisch
Fische, andere

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:

-

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

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Italien

Available in:

Italien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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:

Pharmaq AS

Marketing authorisation date:

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

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044664>