

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 1000 mg/g pulver til behandlingsopløsning til fisk

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

Abgaberegelerung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Norwegen

Verfügbar in:

Norwegen

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:

10/01/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pharmaq Limited

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

12-8906

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/11/2017

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.

Packungsbeilage

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