

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

Zugelassen

- Tricaine mesilate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Zuchtfisch

Zierfisch

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:

•

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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Norwegen

Packungsbeschreibung:

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:

Virbac

Zulassungsdatum:

10/10/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Elara Pharmservices Europe Limited

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

15-10769

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/10/2016

Referenzmitgliedstaat:

Norwegen

Verfahrensnummer:

NO/V/0015/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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.