

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

Autorisiert

- Tricaine mesilate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Cereka vet 1000 mg/g pulver til behandlingsoppløsning til fisk
Nytox vet 1000 mg/g Powder for Solution for Fish Treatment in pouch

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Zierfisch
Zuchtfisch

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. Do not use during stripping of fish eggs intended for human consumption.

• **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.

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

QN01AX93

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Norwegen

Beschreibung der Verpackung:

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Virbac

Marketing authorisation date:

23/12/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Elara Pharmservices Europe Limited

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

19-13226

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/12/2020

Referenzmitgliedstaat:

Norwegen

Verfahrensnummer:

NO/V/0015/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Generic of:

[600000044654](#)

[600000044677](#)

[600000044678](#)

[600000044680](#)

[600000044664](#)

[600000044655](#)

[600000044681](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093658>