

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

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

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

Verfügbar in:

Irland

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:

8/03/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pharmaq Limited

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10804/006/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/03/2013

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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