

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

Autorizado

- Tricaine mesilate

Product identification

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Peces ornamentales
Peces reproductores

Vía de administración:

Baño

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1000.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para solución para tratamiento de peces

Withdrawal period by route of administration:

Baño:

- **Peces ornamentales**

- Fish meat. 70 Grado día

Fish must not be slaughtered for human consumption during treatment. Do not use during stripping of fish eggs intended for human consumption.

- **Peces reproductores**

- Fish meat. 70 Grado día

Fish must not be slaughtered for human consumption during treatment. Do not use during stripping of fish eggs intended for human consumption.

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QN01AX93

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Noruega

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Marketing authorisation date:

23/12/2020

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Elara Pharmservices Europe Limited

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

19-13226

Fecha del cambio de estado de la autorización:

23/12/2020

Estado miembro de referencia:

Noruega

Número de procedimiento:

NO/V/0015/002

Estados miembros afectados:

Disponible únicamente en [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

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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