

Tricaine Pharmaq 1000 mg/g Powder for Solution for Fish Treatment

Autorizado

- Tricaine mesilate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Tricaine Pharmaq 1000 mg/g Powder for Solution for Fish Treatment

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Peces ornamentales

Otros peces

Vía de administración:

Baño

Datos del medicamento

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

Tiempo de espera por vía de administración:

Baño:

-

Peces ornamentales

- Fish meat. 70 Grado día

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.

-

Otros peces

- Fish meat. 70 Grado día

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.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN01AX93

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Islandia

Disponible en:

Islandia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Pharmaq AS

Fecha de autorización de comercialización:

12/12/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pharmaq Limited

Autoridad responsable:

Icelandic Medicines Agency

Número de autorización:

IS/2/12/013/01

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/03/2018

Estado miembro de referencia:

Noruega

Número de procedimiento:

NO/V/0012/001

Estados miembros afectados:

Grecia Islandia Irlanda Italia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

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.

Combined File of all Documents

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

Etiquetado

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