

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

Myönnetty

- Tricaine mesilate

## Valmisteen perustiedot

**Lääkkeen nimi:**

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

---

**Vaikuttava aine:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

**Kohde-eläinlajit:**

Kala (lisääntymistä / jalostusta varten)

Akvaariokala

---

**Antoreitti:**

Kastoon

---

## Valmistetiedot

**Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lääkemuoto:**

Jauhe liuosta varten, kalojen lääkintään

---

**Varoaika antoreiteittäin:**

**Kastoon:**

- 

**Kala (lisääntymistä / jalostusta varten)**

- 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.

- 

**Akvaariokala**

- 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.

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QN01AX93

---

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

**Myyntiluvan tila:**

Myönnetty

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Virbac

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

10/10/2016

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Elara Pharmservices Europe Limited

---

**Vastaava viranomainen:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Myyntilupnumero:**

15-10769

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

10/10/2016

---

**Viitejäsenvaltio:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Prosessinnumero:**

NO/V/0015/001

---

**Asianomaiset jäsenvaltiot:**

Saatavissa vain kielillä [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.