

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

Valtuutettu

- Tricaine mesilate

Product identification

Lääkkeen nimi:

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Norwegian](#)

Antoreitti:

Kastoon

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Jauhe liuosta varten, kalojen lääkintään

Withdrawal period by route of administration:**Kastoon:**

- **Ornamental fish**

- 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.

- **Fish (for reproduction)**

- 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 koodi (ATCvet):

QN01AX93

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

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

Myyntiluvan haltija:

Virbac

Marketing authorisation date:

23/12/2020

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Elara Pharmservices Europe Limited

Vastuullinen viranomainen:

Norwegian Medical Products Agency

Myyntiluvan numero:

19-13226

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

23/12/2020

Viitejäsenvaltio:

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

Menettelyn numero:

NO/V/0015/002

Asianomaiset jäsenvaltiot:

Saatavissa vain [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

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

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