

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

Autorisé

- Tricaine mesilate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Poissons d'ornement

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#)  
[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Icelandic](#)

### Voie d'administration:

Trempage

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Forme pharmaceutique:**

Poudre pour solution pour traitement des poissons

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Trempage:**

- 

**Poissons d'ornement**

- Chair de poisson. 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.

- 

**Other fish**

- Chair de poisson. 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.

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QN01AX93

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Norvège

---

**Disponible en:**

Norvège

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Pharmaq AS

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

10/01/2013

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Pharmaq Limited

---

**Autorité responsable:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

12-8906

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

21/11/2017

---

**État membre de référence:**

Norvège

---

**Numéro de procédure:**

NO/V/0012/001

---

**États membres concernés:**

Grèce Islande Irlande Italie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.