

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

Autorisé

- Tricaine mesilate

Product identification

Dénomination du médicament:

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

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poisson (pour la reproduction)
Poissons d'ornement

Voie d'administration:

Trempage

Product details

Substance active / Dosage:

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

Forme pharmaceutique:

Poudre pour solution pour traitement des poissons

Withdrawal period by route of administration:

Trempage:

• **Poisson (pour la reproduction)**

- Chair de poisson. 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.

• **Poissons d'ornement**

- Chair de poisson. 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.

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

QN01AX93

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Norvège

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Marketing authorisation date:

10/10/2016

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Elara Pharmservices Europe Limited

Autorité responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

15-10769

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/10/2016

État membre de référence:

Norvège

Numéro de procédure:

NO/V/0015/001

États membres concernés:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093660>