

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:

Islande

Disponible en:

Islande

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:

12/12/2012

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

Pharmaq Limited

Autorité responsable:

Icelandic Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

IS/2/12/013/01

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/03/2018

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

Documents

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.

Fichier combinant tous les documents

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

Etiquetage

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