

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

Autorizzato

- Tricaine mesilate

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

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

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

---

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

Pesce (pesce da riproduzione)

pesci ornamentali

---

### Via di somministrazione:

Immersione

---

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### Forma farmaceutica:

Polvere per soluzione per il trattamento dei pesci

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Immersione:**

•

**Pesce (pesce da riproduzione)**

- carne di pesce. 70 grado giorno

Fish must not be slaughtered for human consumption during treatment. Do not use during stripping of fish eggs intended for human consumption.

•

**pesci ornamentali**

- carne di pesce. 70 grado giorno

Fish must not be slaughtered for human consumption during treatment. Do not use during stripping of fish eggs intended for human consumption.

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN01AX93

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Naqua Limited

---

**Marketing authorisation date:**

9/03/2021

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Elara Pharmservices Europe Limited

---

**Autorità responsabile:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

Vm 49507/4000

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

9/03/2021

---

**Stato membro di riferimento:**

Norvegia

---

**Numero di procedura:**

NO/V/0015/001

---

**Stati membri interessati:**

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093661>