

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

Autorizzato

- Tricaine mesilate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

pesci ornamentali

altri pesci

Via di somministrazione:

Immersione

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per soluzione per il trattamento dei pesci

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Immersione:

•

pesci ornamentali

- carne di pesce. 70 grado giorno

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.

•

altri pesci

- carne di pesce. 70 grado giorno

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.

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

QN01AX93

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

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

Disponibile in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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:

Pharmaq AS

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/02/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pharmaq Limited

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 21714/3002

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/11/2024

Stato membro di riferimento:

Norvegia

Numero di procedura:

NO/V/0012/001

Stati membri interessati:

Grecia Islanda Irlanda Italia Spagna

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

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.