

TRICAINE PHARMAQ

Autorizzato

- Tricaine mesilate

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

pesci ornamentali
altri pesci

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:

-

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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Italia

Available in:

Italia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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:

Pharmaq AS

Marketing authorisation date:

22/03/2013

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Pharmaq Limited

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

104497

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/03/2013

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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

File combinato di tutti i documenti

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044664>