

# FINQUEL vet. 1000 mg/g pulver til bad, oppløsning, anestesimiddel til atlantisk laks, regnbueørret og forsøksvis til torsk

Autorizzato

- Tricaine mesilate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

FINQUEL vet. 1000 mg/g pulver til bad, oppløsning, anestesimiddel til atlantisk laks, regnbueørret og forsøksvis til torsk

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Trota iridea  
merluzzo  
salmone dell'atlantico

### **Via di somministrazione:**

Uso cutaneo

## 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:**

#### **Uso cutaneo:**

- 

#### **Trota iridea**

- carne di pesce. 25 grado giorno

- 

#### **merluzzo**

- carne di pesce. 25 grado giorno

Hvis torsk slaktes innen 21 dager, skal leveren kasseres.

- 

#### **salmone dell'atlantico**

- carne di pesce. 25 grado giorno

---

### **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:**

Norvegia

---

### **Disponibile in:**

Norvegia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

---

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

Intervet International B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

5/12/2006

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

02-1257

---

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

5/12/2016

---

**Stato membro di riferimento:**

Norvegia

---

**Numero di procedura:**

NO/V/0004/001

---

**Stati membri interessati:**

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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