

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

Autorizzato

- Tricaine mesilate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Pesce (pesce da riproduzione)  
pesci ornamentali

---

### **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:**

- 

**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

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato 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:**

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

---

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

Virbac

---

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

10/10/2016

---

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

Elara Pharmservices Europe Limited

---

**Autorità responsabile:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

15-10769

---

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

10/10/2016

---

**Stato membro di riferimento:**

Norvegia

---

**Numero di procedura:**

NO/V/0015/001

---

**Stati membri interessati:**

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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