

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

Igaliotas

- Tricaine mesilate

## Product identification

### **Vaisto pavadinimas:**

Cereka vet 1000 mg/g pulver til behandlingsoppløsning til fisk  
Nytox vet 1000 mg/g Powder for Solution for Fish Treatment in pouch

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Dekoratyvinės žuvys  
Veislinė žuvis

### **Naudojimo būdas:**

Mirkyti

## Product details

### **Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### **Vaisto forma:**

Milteliai vaistiniam žuvų tirpalui

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Mirkyti:**

- **Dekoratyvinės žuvys**

- Fish meat. 70 degree day

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

- **Veislinė žuvis**

- Fish meat. 70 degree day

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

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QN01AX93

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Authorised in:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Virbac

---

**Marketing authorisation date:**

23/12/2020

---

**Serijos išleidimo gamybos vietas:**

Elara Pharmservices Europe Limited

---

**Atsakinga institucija:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

19-13226

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

23/12/2020

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūros numeris:**

NO/V/0015/002

---

**Susijusios valstybės narės:**

Pateikiama tik [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Generic of:**

[600000044654](#)

[600000044677](#)

[600000044678](#)

[600000044680](#)

[600000044664](#)

[600000044655](#)

[600000044681](#)

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093658>