

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

Pilnvarots

- Tricaine mesilate

Product identification

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)

Mērķa sugas:

Dekoratīvās zivis
Vaislas zivis

Lietošanas veids:

iemērkšana (vannošana)

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai [English](#)
1000.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Zāļu forma:

Pulveris šķīduma pagatavošanai zivju ārstēšanai

Withdrawal period by route of administration:

iemērkšana (vannošana):

• **Dekoratīvās zivis**

- Zivju gaļa. 70 grāddiena

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

• **Vaislas zivis**

- Zivju gaļa. 70 grāddiena

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

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:

QN01AX93

Piegādes juridiskais statuss:

Recepšu veterinārās zāles

Reģistrācijas statuss:

Derīga

Authorised in:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (ES Regulas 2019/6 18. pants)

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Virbac

Marketing authorisation date:

23/12/2020

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Elara Pharmservices Europe Limited

Atbildīgā iestāde:

Norwegian Medical Products Agency

Atļaujas numurs:

19-13226

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

23/12/2020

Atsauces dalībvalsts:

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

Atļaujas piešķiršanas procedūras numurs:

NO/V/0015/002

Attiecīgās dalībvalstis:

Pieejams tikai [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

Documents

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Zāļu apraksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

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