

Nytox 1000 mg/g Powder for Solution for Fish Treatment

Toegelaten

- Tricaine mesilate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Nytox 1000 mg/g Powder for Solution for Fish Treatment

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Fokvissen
Siervissen

Toedieningsweg:

Onderdompeling

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor oplossing voor behandeling van vis

Wachttijd per toedieningsweg:**Onderdompeling:**

-

Fokvissen

- 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.

-

Siervissen

- 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.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN01AX93

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Virbac

Handelsvergunningsdatum:

6/10/2016

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Elara Pharmservices Europe Limited

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

Vm 05653/4229

Datum toelatingwijziging:

3/07/2024

Rapporterende lidstaat:

Noorwegen

Procedurenummer:

NO/V/0015/001

Betrokken lidstaten:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.