

Tricaine Pharmaq 1000 mg/g Powder for Solution for Fish Treatment

Toegelaten

- Tricaine mesilate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Tricaine Pharmaq 1000 mg/g Powder for Solution for Fish Treatment

Tricaine Pharmaq 1000 mg/g Powder for Solution for Fish Treatment

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Siervissen

Overige vissen

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:**

-

Siervissen

- Fish meat. 70 degree day

Fish must not be slaughtered for human consumption during treatment. Fish can only be harvested for human consumption 70 degree days after the last treatment.

-

Overige vissen

- Fish meat. 70 degree day

Fish must not be slaughtered for human consumption during treatment. Fish can only be harvested for human consumption 70 degree days after the last treatment.

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](#)

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:

Pharmaq AS

Handelsvergunningsdatum:

7/02/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Pharmaq Limited

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

Vm 21714/3002

Datum toelatingswijziging:

20/11/2024

Rapporterende lidstaat:

Noorwegen

Procedurenummer:

NO/V/0012/001

Betrokken lidstaten:

Griekenland IJsland Ierland Italië Spanje

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). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.