

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

Toegelaten

- Tricaine mesilate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**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:**

Noorwegen

---

**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:**

10/10/2016

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Elara Pharmservices Europe Limited

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Vergunningsnummer:**

15-10769

---

**Datum toelatingswijziging:**

10/10/2016

---

**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](http://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.

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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