

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

Autorisert

- Tricaine mesilate

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

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

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

prydfisk

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#)  
[Ungarsk](#) [Nederlandsk](#) [Rumensk](#) [Islandsk](#)

---

**Administrasjonsvei:**

Bading

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1000.00 milligram / 1.00 gram

---

**Legemiddelform:**

Pulver til behandlingsoppløsning til fisk

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Bading:**

- 

**prydfisk**

- Fiskekjøtt. 70 døgograd

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.

- 

**Other fish**

- Fiskekjøtt. 70 døgograd

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.

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QN01AX93

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

Irland

---

**Tilgjengelig i:**

Irland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Pharmaq AS

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

8/03/2013

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Pharmaq Limited

---

**Ansvarlig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

VPA10804/006/001

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

8/03/2013

---

**Referanse medlemsstat:**

NO

---

**Prosedyrenummer:**

NO/V/0012/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

EL IS Irland IT ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.