

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

Autorizado

- Tricaine mesilate

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

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

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)  
Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [islandês](#)

---

**Via de administração:**

Banho medicamentoso

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

1000.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pó para solução para tratamento de peixes

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Banho medicamentoso:**

- 

**Ornamental fish**

- 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.

- 

**Other fish**

- 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.

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QN01AX93

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Noruega

---

**Disponibilidade:**

Noruega

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Pharmaq AS

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

10/01/2013

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Pharmaq Limited

---

### **Autoridade responsável:**

Norwegian Medical Products Agency

---

### **Número da autorização:**

12-8906

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

21/11/2017

---

### **Estado-Membro de referência:**

Noruega

---

### **Número de procedimento:**

NO/V/0012/001

---

### **Estados-Membros envolvidos:**

Grécia Islândia Irlanda Itália Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.