

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

Autorizado

- Tricaine mesilate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Cereka vet 1000 mg/g pulver til behandlingsopløsning til fisk

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

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](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [Norwegian](#)

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. Do not use during stripping of fish eggs intended for human consumption.

-

Fish (for reproduction)

- 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.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN01AX93

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Noruega

Descrição da embalagem:

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac

Data de autorização de introdução no mercado:

23/12/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Elara Pharmservices Europe Limited

Autoridade responsável:

Norwegian Medical Products Agency

Número da autorização:

19-13226

Data da alteração do estado de autorização:

23/12/2020

Estado-Membro de referência:

Noruega

Número de procedimento:

NO/V/0015/002

Estados-Membros envolvidos:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Generic of:

[600000044654](#)

[600000044677](#)

600000044678

600000044680

600000044664

600000044655

600000044681

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.