Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/600000044681

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
Tricaine Pharmag 1000 mg/g Baðduft til meðhöndlunar fiska, lausn handa fiskum

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

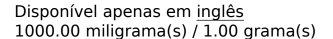
Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano dinamarquês alemão estónio inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian</u> Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano dinamarquês alemão inglês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno islandês</u>

Via de administração:

Banho medicamentoso

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:



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):

ON01AX93

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Islândia

Disponibilidade:

Islândia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> 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:

12/12/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Pharmaq Limited

Autoridade responsável:

Icelandic Medicines Agency

Número da autorização:

IS/2/12/013/01

Data da alteração do estado de autorização:

13/03/2018

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

Documentos

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.

Combined File of all Documents

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

Rotulagem

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