

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:

Islândia

Disponibilidade:

Islândia

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:

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

Summary of Product Characteristics

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.

Combined File of all Documents

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

Labelling

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