

Nytox 1000 mg/g Powder for Solution for Fish Treatment

Autorizat

- Tricaine mesilate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Nytox 1000 mg/g Powder for Solution for Fish Treatment

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Pești (pentru reproducție)

Pești ornamentali

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție pentru tratamentul peștilor

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Pești (pentru reproducție)

- 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.

-

Pești ornamentali

- 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.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN01AX93

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Estoniană Engleză Franceză Lituaniană Portugheză Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

6/10/2016

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Elara Pharmservices Europe Limited

Autoritatea responsabilă:

The Veterinary Medicines Directorate

Numărul autorizației:

Vm 05653/4229

Data modificării statusului autorizației:

3/07/2024

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

NO/V/0015/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.