

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

Autorizat

- Tricaine mesilate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Cereka vet 1000 mg/g pulver til behandlingsoppløsning til fisk
Nytox vet 1000 mg/g Powder for Solution for Fish Treatment in pouch

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Pești ornamentali
Pești (pentru reproducție)

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 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.

-

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.

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 Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

23/12/2020

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Elara Pharmservices Europe Limited

Autoritatea responsabilă:

Norwegian Medical Products Agency

Numărul autorizației:

19-13226

Data modificării statusului autorizației:

23/12/2020

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

NO/V/0015/002

State membre interesate:

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

Generic of:

[600000044654](#)

[600000044677](#)

[600000044678](#)

[600000044680](#)

600000044664

600000044655

600000044681

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.

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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