

# Syncaine vet 1000 mg/g pulver til behandlingsopløsning til fisk

Autorizat

- Tricaine mesilate

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Syncaine vet 1000 mg/g pulver til behandlingsopløsning til fisk

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Pești

**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**

- Fish meat. 25 miligram(e)

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QN01AX93

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Norwegian](#)

---

### **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 [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Norwegian](#)

---

## **Informații suplimentare**

### **Tip de drept:**

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

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

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

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Billev Pharma East registration of medicines Ltd.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

11/06/2024

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Elara Pharmservices Europe Limited

---

**Autoritatea responsabilă:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numărul autorizației:**

20-13565

---

**Data modificării statusului autorizației:**

11/06/2024

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.