

Syncaine vet 1000 mg/g pulver til behandlingsopløsning til fisk

Ima
dovoljenje za
promet

- Tricaine mesilate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Syncaine vet 1000 mg/g pulver til behandlingsopløsning til fisk

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Kopanje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Prašek za raztopino za zdravljenje rib

Karenca glede na pot uporabe:

Kopanje:

-

Fish

- Fish meat. 25 milligram(s)

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QN01AX93

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Norwegian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Billev Pharma East registration of medicines Ltd.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

11/06/2024

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Elara Pharmaservices Europe Limited

Pristojni organ:

Norwegian Medical Products Agency

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

20-13565

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

11/06/2024

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.