

Nytox 1000 mg/g Powder for Solution for Fish Treatment

Godkänd

- Tricaine mesilate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Nytox 1000 mg/g Powder for Solution for Fish Treatment

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [danska](#) [tyska](#) [estniska](#) [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [finska](#) [Norwegian](#)
Akvariefisk

Administreringsväg:

Badning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver till lösning för behandling av fisk

Karenstid per administreringsväg:**Badning:**

-

Fish (for reproduction)

- 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.

-

Akvariefisk

- 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.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN01AX93

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Storbritannien (Nordirland)

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Godkännandedatum:

6/10/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Elara Pharmaservices Europe Limited

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 05653/4229

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/07/2024

Referensmedlemsstat:

Norge

Procedurnummer:

NO/V/0015/001

Berörda medlemsstater:

Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.