

Tricaine Pharmaq 1000 mg/g Powder for Solution for Fish Treatment

Godkänd

- Tricaine mesilate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Tricaine Pharmaq 1000 mg/g Powder for Solution for Fish Treatment

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Akvariefisk

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [danska](#) [tyska](#) [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [isländska](#)

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:**

-

Akvariefisk

- Fish meat. 70 degree day

Fish must not be slaughtered for human consumption during treatment. Fish can only be harvested for human consumption 70 degree days after the last treatment.

-

Other fish

- Fish meat. 70 degree day

Fish must not be slaughtered for human consumption during treatment. Fish can only be harvested for human consumption 70 degree days after the last treatment.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN01AX93

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Storbritannien (Nordirland)

Tillgänglig i:

Storbritannien (Nordirland)

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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:

Pharmaq AS

Godkännandedatum:

7/02/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Pharmaq Limited

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 21714/3002

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/11/2024

Referensmedlemsstat:

Norge

Procedurnummer:

NO/V/0012/001

Berörda medlemsstater:

Grekland Island Irland Italien Spanien 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.