

# 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:**

Norge

---

**Tillgänglig i:**

Norge

---

**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:**

10/01/2013

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Pharmaq Limited

---

**Ansvarig myndighet:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Godkännandenummer:**

12-8906

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

21/11/2017

---

**Referensmedlemsstat:**

Norge

---

**Procedurnummer:**

NO/V/0012/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Grekland Island Irland Italien Spanien Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

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

### Gemensam fil för alla dokument

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

### Bipacksedel

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