

# AQUI-S 540 mg/mL concentrate for treatment solution for Atlantic salmon and rainbow trout

Разрешен

- Isoeugenol

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

AQUI-S 540 mg/mL concentrate for treatment solution for Atlantic salmon and rainbow trout

AQUI-S vet. 540 mg/ml konsentrat til behandlingsopløsning til atlantisk laks og regnbueørret

### Активно вещество:

Налично само в [English](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

атлантическа съомга

дъгова пъстърва

### Начин на приложение:

Прилагане във водна среда

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

540.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Концентрат за разтвор за третиране на риби

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Прилагане във водна среда:**

- 

**атлантическа съомга**

- Meat. 2 degree day

- 

**дъгова пъстърва**

- Meat. 2 degree day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QN01AX94

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [English](#) [Italian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

14/05/2013

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Отговорен орган:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

10-8077

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

14/05/2013

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

NO/V/0006/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)  
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014328>