

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 Английски

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 Английски
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 Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Norway

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

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 Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

NO/V/0006/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете 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.