

# 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

### 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](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Наличен в:**

Iceland

---

**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:**

4/05/2016

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

---

**Отговорен орган:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

IS/2/16/003/01

---

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

28/11/2018

---

**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](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.