

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

Autoriseret

- Isoeugenol

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

AQUI-S vet. 540 g/l Baðþykkni, lausn til meðhöndlunar fiska handa atlantshafslaxi og regnbogasilungi

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Laks

Regnbueørred

Administrationsvej:

Behandling via vand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
540.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Koncentrat til opløsning til behandling af fisk

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Behandling via vand:

• **Laks**

- Meat. 2 degree day

• **Regnbueørred**

- Meat. 2 degree day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN01AX94

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

4/05/2016

Produktionssteder for batchfrigivelse:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarlig myndighed:

Icelandic Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

IS/2/16/003/01

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

28/11/2018

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

NO/V/0006/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014329>