

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

Zugelassen

- Isoeugenol

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

### **Art der Anwendung:**

Anwendung im Wasser

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
540.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Behandlung von Fischen

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **Anwendung im Wasser:**

- 

#### **Atlantic salmon**

- Meat. 2 degree day

- 

#### **Trout - Golden/Rainbow/Redband/Steelhead**

- Meat. 2 degree day

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QN01AX94

---

### **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Norwegen

---

### **Verfügbar in:**

Norwegen

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

### **Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

### **Zulassungsdatum:**

14/05/2013

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

### **Zuständige Behörde:**

Norwegian Medical Products Agency

---

### **Zulassungsnummer:**

10-8077

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

14/05/2013

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Norwegen

---

### **Verfahrensnummer:**

NO/V/0006/001

---

### **Betroffene Mitgliedstaaten:**

Island

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.