

SLICE 2 mg/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA PARA SALMON ATLANTICO

Autorizado

- Enamectin benzoate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SLICE 2 mg/g premix for medicated feeding stuff for Atlantic salmon
SLICE 2 mg/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA PARA SALMON ATLANTICO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Salmón atlántico

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
2.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Salmón atlántico

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP54AA06

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

2/10/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet Ges.m.b.H.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1351 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2023

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0534/001

Estados miembros afectados:

Finlandia Grecia Islandia Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 11/09/2025

Descargar

Etiquetado

Prospecto