

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

Engedélyezett

- Isoeugenol

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

AQUI-S vet. 540 mg/ml konszentrát til behandlingsoppløsning til atlantisk laks og regnbueørret

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

lazac

szivárványos pisztráng

Alkalmazás módja:

Vízen kersztüli kezelés

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

540.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Koncentrátum halak kezelésére szánt oldathoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Vízen kersztüli kezelés:

-

lazac

- Meat. 2 degree day

-

szivárványos pisztráng

- Meat. 2 degree day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QN01AX94

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Iceland

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

4/05/2016

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Icelandic Medicines Agency

Engedély száma:

IS/2/16/003/01

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

28/11/2018

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

NO/V/0006/001

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.