

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

Autorisert

- Isoeugenol

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

atlantisk laks
regnbueørret

Administrasjonsvei:

Behandling via vann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
540.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Konsentrat til behandlingsoppløsning til fisk

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Behandling via vann:**

-

atlantisk laks

- Kjøtt. 2 døgngrad

-

regnbueørret

- Kjøtt. 2 døgngrad

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN01AX94

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Tilgjengelig i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

14/05/2013

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

10-8077

Status for endring av markedsføringstillatelse:

14/05/2013

Referanse medlemsstat:

NO

Prosedyrenummer:

NO/V/0006/001

Gjeldende medlemsstater:

IS

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

norsk (PDF)

Publisert på: 23/03/2026

[Nedlasting](#)

Summary of Product Characteristics