

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

Autorizado

- Isoeugenol

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Uso no meio aquático

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
540.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Concentrado para solução para tratamento de peixes

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Uso no meio aquático:**

- 

#### **Atlantic salmon**

- Meat. 2 degree day

- 

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

- Meat. 2 degree day

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QN01AX94

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Islândia

---

### **Disponibilidade:**

Islândia

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet International B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

4/05/2016

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

IS/2/16/003/01

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

28/11/2018

---

**Estado-Membro de referência:**

Noruega

---

**Número de procedimento:**

NO/V/0006/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Islândia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.