

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

Oprávněný

- Isoeugenol

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie podávaním vo vode

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
540.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Koncentrát na roztok pre liečbu rýb

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Použitie podávaním vo vode:

-

Atlantic salmon

- Meat. 2 degree day

-

Trout - Golden/Rainbow/Redband/Steelhead

- Meat. 2 degree day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN01AX94

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Island

Dostupné v:

Island

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

4/05/2016

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Icelandic Medicines Agency

Číslo registrácie:

IS/2/16/003/01

Dátum zmeny stavu registrácie:

28/11/2018

Referenčný členský štát:

Nórsko

Číslo postupu:

NO/V/0006/001

Dotknuté členské štáty:

Island

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.