

Azasure 500 mg/g Powder for Suspension for Fish Treatment

Неразрешен

- Azamethiphos

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Azasure 500 mg/g Powder for Suspension for Fish Treatment

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

атлантическа съомга

Начин на приложение:

Прилагане върху кожата

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Прах за суспензия за третиране на риби

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане върху кожата:

-

атлантическа съомга

- Meat and offal. 10 degree day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP53AF17

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Ground Animal Health Limited

Дата на разрешение за търговия:

4/12/2013

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Elara Pharmservices Europe Limited

Отговорен орган:

The Veterinary Medicines Directorate

Номер на разрешението за търговия:

Vm 49145/4000

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

9/09/2025

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

NO/V/0014/001

Generic of:

600000044533

600000044534

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.