

# 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 [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [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:**

19/12/2013

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Elara Pharmservices Europe Limited

---

**Отговорен орган:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

13-9411

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

4/07/2025

---

**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](http://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.

Листовка

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