

# Salmosan Vet, 500 mg/g powder for suspension for fish treatment

Разрешен

- Azamethiphos

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Salmosan Vet, 500 mg/g powder for suspension for fish treatment  
Salmosan Vet 500 mg/g pulver til behandlingssuspensjon til fisk.

### Активно вещество:

Налично само в [English](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

атлантическа съомга

### Начин на приложение:

Прилагане във водна среда

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Фармацевтична форма:

Прах за суспензия за третиране на риби

### Карентен срок по начин на приложение:

**Прилагане във водна среда:**

- 

**атлантическа съомга**

- Fish meat. 10 degree day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP53AF17

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Наличен в:**

Norway

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Benchmark Animal Health Norway AS

---

**Дата на разрешение за търговия:**

10/12/2014

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Freja Transport & Logistics A/S

---

**Отговорен орган:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

13-9892

---

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

10/12/2014

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

NO/V/0011/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044533>