

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

Zugelassen

- Azamethiphos

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Art der Anwendung:**

Anwendung im Wasser

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Darreichungsform:**

Pulver zur Herstellung einer Suspension zur Behandlung von Fischen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**Anwendung im Wasser:**

- 

**Atlantic salmon**

- Fish meat. 10 degree day

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP53AF17

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Norwegen

---

**Verfügbar in:**

Norwegen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Benchmark Animal Health Norway AS

---

**Zulassungsdatum:**

10/12/2014

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Freja Transport & Logistics A/S

---

**Zuständige Behörde:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**

13-9892

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

10/12/2014

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Norwegen

---

**Verfahrensnummer:**

NO/V/0011/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Island

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Generic of:**

600000044533

600000044534

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.