

# Azasure 500 mg/g Powder for Suspension for Fish Treatment

Μη  
εγκεκριμένο

- Azamethiphos

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Azasure 500 mg/g Powder for Suspension for Fish Treatment

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

### Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για παρασκευή εναιωρήματος θεραπείας ιχθύων

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Δερματική χρήση:**

•

**Atlantic salmon**

- Meat and offal. 10 degree day

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QR53AF17

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Παραδόθηκε

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Ground Animal Health Limited

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

4/12/2013

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Elara Pharmservices Europe Limited

---

**Αρμόδια αρχή:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Αριθμός έγκρισης:**

Vm 49145/4000

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

9/09/2025

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά  
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Αριθμός διαδικασίας:**

NO/V/0014/001

---

**Generic of:**

600000044533

600000044534

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)