

# Salmosan Vet, 500 mg/g Powder for Suspension for Fish Treatment

No  
autorizado

- Azamethiphos

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Salmosan Vet, 500 mg/g Powder for Suspension for Fish Treatment

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Salmón atlántico

---

**Vía de administración:**

Uso en el medio acuático

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
500.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo para suspensión para tratamiento de peces

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Uso en el medio acuático:**

•

**Salmón atlántico**

- Fish meat. 10 Grado día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP53AF17

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Benchmark Animal Health Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

10/12/2014

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Freja Transport & Logistics A/S

---

**Autoridad responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número de autorización:**

Vm 43684/4002

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

5/11/2024

---

**Estado miembro de referencia:**

Noruega

---

**Número de procedimiento:**

NO/V/0011/001

---

**Generic of:**

600000044533

600000044534

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.