

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

No  
autorizado

- Azamethiphos

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Azasure 500 mg/g Powder for Suspension for Fish Treatment

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Salmón atlántico

---

**Vía de administración:**

Uso cutáneo

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
500.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo para suspensión para tratamiento de peces

---

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

**Uso cutáneo:**

- 

**Salmón atlántico**

- Meat and offal. 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](#)

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:**

Ground Animal Health Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

4/12/2013

---

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

Elara Pharmservices Europe Limited

---

**Autoridad responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número de autorización:**

Vm 49145/4000

---

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

9/09/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

Noruega

---

**Número de procedimiento:**

NO/V/0014/001

---

**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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.