

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:

Noruega

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:

19/12/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Elara Pharmservices Europe Limited

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

13-9411

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/07/2025

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

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.

Prospecto

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