

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

Autorizado

- Azamethiphos

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Salmosan Vet 500 mg/g pulver til behandlingssuspensjon til fisk.

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:

Autorizado

Autorizado en:

Noruega

Disponible en:

Noruega

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 Norway AS

Fecha de autorización de comercialización:

10/12/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Freja Transport & Logistics A/S

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

13-9892

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/12/2014

Estado miembro de referencia:

Noruega

Número de procedimiento:

NO/V/0011/001

Estados miembros afectados:

Islandia

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

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.