

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

Engedélyezett

- Azamethiphos

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

lazac

Alkalmazás módja:

Vízen kersztüli kezelés

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Por halak kezelésére szánt szuszpenzióhoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Vízen kersztüli kezelés:

-

lazac

- Fish meat. 10 degree day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP53AF17

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Norway

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Benchmark Animal Health Norway AS

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

10/12/2014

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Freja Transport & Logistics A/S

Felelős hatóság:

Norwegian Medical Products Agency

Engedély száma:

13-9892

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

10/12/2014

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

NO/V/0011/001

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Generic of:

[600000044533](#)

[600000044534](#)

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.