

Azasure 500 mg/g Powder for Suspension for Fish Treatment

Viðurkennt

- Azamethiphos

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Azasure 500 mg/g Powder for Suspension for Fish Treatment
Azasure vet 500 mg/g pulver til behandlingssuspensjon til fisk

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Atlantshafslax

Leið stjórnslu:

Til notkunar á húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Baðduft til meðhöndlunar fiska, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar á húð:

-

Atlantshafslax

- Kjöt og innmatur. 10 degree day

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP53AF17

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Noregur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ground Animal Health Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

19/12/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Elara Pharmservices Europe Limited

Ábyrgt yfirvald:

Norwegian Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

13-9411

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/12/2013

Umsjónarland (RMS):

Noregur

Ferilsnúmer:

NO/V/0014/001

Þátttökulönd (CMS):

Bretland (Norður-Írland)

Generic of:

600000044533

600000044534

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenskan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044515>