

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

Autorisert

- Azamethiphos

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Salmosan Vet, 500 mg/g powder for suspension for fish treatment
Salmosan Vet 500 mg/g pulver til behandlingssuspensjon til fisk.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

atlantisk laks

Administrasjonsvei:

Behandling via vann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
500.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til behandlingssuspensjon til fisk

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Behandling via vann:

-

atlantisk laks

- Fiskekjøtt. 10 Døgngrad

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP53AF17

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Tilgjengelig i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Benchmark Animal Health Norway AS

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/12/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Freja Transport & Logistics A/S

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

13-9892

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/12/2014

Referanse medlemsstat:

NO

Prosedyrenummer:

NO/V/0011/001

Gjeldende medlemsstater:**Generic of:**

600000044533

600000044534

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

norsk (PDF)

Publisert på: 31/07/2024

Nedlasting

Pakningsvedlegg

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044533>