

Azasure 500 mg/g Powder for Suspension for Fish Treatment

Niedopuszczony do obrotu

- Azamethiphos

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Azasure 500 mg/g Powder for Suspension for Fish Treatment

Azasure vet 500 mg/g pulver til behandlingssuspensjon til fisk

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie na skórę

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek do sporządzania zawiesiny leczniczej dla ryb

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie na skórę:

-

Atlantic salmon

- Meat and offal. 10 degree day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AF17

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Ground Animal Health Limited

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

19/12/2013

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Elara Pharmservices Europe Limited

Organ odpowiedzialny:

Norwegian Medical Products Agency

Numer pozwolenia:

13-9411

Data zmiany statusu pozwolenia:

4/07/2025

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

NO/V/0014/001

Generic of:

[600000044533](#)

[600000044534](#)

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.