

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

Upoważniony

- Azamethiphos

Product identification

Nazwa leku:

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

Do wody

Product details

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek do sporządzania zawiesiny leczniczej dla ryb

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Do wody:****• Atlantic salmon**

- Fish meat. 10 degree day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AF17

Kategoria dostępności:

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

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

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

Dostępne w:

Norway

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Additional information

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 Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Benchmark Animal Health Norway AS

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

10/12/2014

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Freja Transport & Logistics A/S

Organ odpowiedzialny:

Norwegian Medical Products Agency

Numer pozwolenia:

13-9892

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/12/2014

Referencyjne państwo członkowskie:

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

Numer procedury:

NO/V/0011/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Generic of:

[600000044533](#)

600000044534

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

Documents

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.

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