

# Azasure 500 mg/g Powder for Suspension for Fish Treatment

Não  
autorizado

- Azamethiphos

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Azasure 500 mg/g Powder for Suspension for Fish Treatment

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Uso cutâneo

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
500.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pó para suspensão para tratamento de peixes

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Uso cutâneo:**

- 

**Atlantic salmon**

- Meat and offal. 10 degree day

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP53AF17

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Abandonada

---

**Autorizado em:**

Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Ground Animal Health Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

4/12/2013

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Elara Pharmservices Europe Limited

---

**Autoridade responsável:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número da autorização:**

Vm 49145/4000

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

9/09/2025

---

**Estado-Membro de referência:**

Noruega

---

**Número de procedimento:**

NO/V/0014/001

---

**Generic of:**

600000044533

600000044534

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)