

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

Autorizado

- Azamethiphos

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Salmosan Vet, 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 no meio aquático

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

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

### **Forma farmacêutica:**

Pó para suspensão para tratamento de peixes

---

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

**Uso no meio aquático:**

- 

**Atlantic salmon**

- Fish meat. 10 degree day

---

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

QP53AF17

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Noruega

---

**Disponibilidade:**

Noruega

---

**Descrição da embalagem:**

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:**

Benchmark Animal Health Norway AS

---

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

10/12/2014

---

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

Freja Transport & Logistics A/S

---

**Autoridade responsável:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

13-9892

---

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

10/12/2014

---

**Estado-Membro de referência:**

Noruega

---

**Número de procedimento:**

NO/V/0011/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Islândia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

**Generic of:**

600000044533

600000044534

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.