

Salmosan Vet, 500 mg/g Powder for Suspension for Fish Treatment

Neautorizat

- Azamethiphos

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Salmosan Vet, 500 mg/g Powder for Suspension for Fish Treatment

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Somonul de Atlantic

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

500.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Disponibile numai în [Bulgară](#) [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Daneză](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Irlandeză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Maghiară](#) [Malteză](#)

[Olandeză](#) [Poloneză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Slovenă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#)
[Norwegian](#)

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Somonul de Atlantic

- Fish meat. 10 degree day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53AF17

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Benchmark Animal Health Limited

Data autorizației de comercializare:

10/12/2014

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Freja Transport & Logistics A/S

Autoritatea responsabilă:

The Veterinary Medicines Directorate

Numărul autorizației:

Vm 43684/4002

Data modificării statusului autorizației:

5/11/2024

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

NO/V/0011/001

Generic of:

[600000044533](#)

[600000044534](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.