

Azasure 500 mg/g Powder for Suspension for Fish Treatment

Ej
godkänd

- Azamethiphos

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Azasure 500 mg/g Powder for Suspension for Fish Treatment

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Atlantlax

Administreringsväg:

Kutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Pulver till suspension för behandling av fisk

Karenstid per administreringsväg:

Kutan användning:

-

Atlantlax

- Meat and offal. 10 degree day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP53AF17

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Storbritannien (Nordirland)

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ground Animal Health Limited

Godkännandedatum:

4/12/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Elara Pharmaservices Europe Limited

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 49145/4000

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/09/2025

Referensmedlemsstat:

Norge

Procedurnummer:

NO/V/0014/001

Generic of:

600000044533

600000044534

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.