

DESSAMOR

Разрешен

- Acriflavinium chloride
- Methylthioninium chloride
- Ethacridine lactate
- COPPER SULFATE

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

DESSAMOR

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

декоративна риба

Начин на приложение:

Прилагане във водна среда

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

2.75 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтвор за къпане чрез потапяне

Withdrawal period by route of administration:

Прилагане във водна среда:

- **декоративна риба**

- Unspecified. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QS02QA

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Italian](#)

Налично само на [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценз за употреба:

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

Marketing authorisation date:

22/02/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

Отговорен орган:

MINSAL

Номер на лиценз:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на лиценз:

22/02/2002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093744>