

FAUNAMOR

Autoriseret

- Acriflavinium chloride
- Methylthioninium chloride
- Methylrosanilinium chloride
- Malachite green

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

FAUNAMOR

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Prydfisk

Administrationsvej:

Behandling via vand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

0.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Badevand, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Behandling via vand:**

-

Prydfisk

- Unspecified. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QS02QA

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

22/02/2002

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

22/02/2002

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.