

# EKTOMOR 5,8 mg/g Granulat

Zugelassen

- Sodium perborate tetrahydrate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

EKTOMOR 5,8 mg/g Granulat

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Zierfisch

---

**Art der Anwendung:**

Anwendung im Wasser

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
5.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Granulat

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID3) 1300 Gramm: 1 Dose (Polyethylen hoher Dichte) mit 1300 Gramm

(ID2) 500 Gramm: Faltschachtel (Pappe) mit 10 Beutel (Polyethylen) mit jeweils 50 Gramm

(ID1) 100 Gramm: Faltschachtel (Pappe) mit 2 Beutel (Polyethylen) mit jeweils 50 Gramm

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [rumänisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

1/02/2025

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

VF7019818

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/02/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage