

RIVAMOR

Autorisiert

- Ethacridine lactate

Product identification

Name des Arzneimittels:

RIVAMOR

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Zierfisch

Art der Anwendung:

Anwendung im Wasser

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

Anwendung im Wasser:

- **Zierfisch**

- Nicht spezifiziert. 0 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QD08AA01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Italien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

Marketing authorisation date:

26/08/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

Zuständige Behörde:

MINSAL

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/08/2013

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

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093684>