

OASE AntiPilz Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Behandlung von Fischen

Εγκεκριμένο

- Copper sulfate pentahydrate
- Ethacridine lactate monohydrate
- Methylthioninium chloride
- Acriflavinium chloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

OASE AntiPilz Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Behandlung von Fischen

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Οδός χορήγησης:

Διυδατική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
2.75 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος θεραπείας ιχθύων

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Ρουμανικά Σουηδικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

15/05/2025

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

Αρμόδια αρχή:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

VF7022103

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

15/05/2025

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.