

PROTOMOR 1,25 mg/ml + 0,1 mg/ml + 0,1 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Behandlung von Fischen

Εγκεκριμένο

- Malachite green oxalate
- Ethacridine lactate monohydrate
- Methylthioninium chloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

PROTOMOR 1,25 mg/ml + 0,1 mg/ml + 0,1 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Behandlung von Fischen

Δραστική ουσία:

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
1.25 milligram(s)/millilitre / 1.00 millilitre(s)

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

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος θεραπείας ιχθύων

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QD08AX

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:

12/03/2026

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

Αρμόδια αρχή:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

-

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

12/03/2026

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

Έγγραφα

Επισήμανση

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

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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