

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

Autorizado

- Malachite green oxalate
- Ethacridine lactate monohydrate
- Methylthioninium chloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Peces ornamentales

Vía de administración:

Uso en el medio acuático

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1.25 Miligramo(s)/Mililitro / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Miligramo(s)/Mililitro / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Miligramo(s)/Mililitro / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Concentrado para solución para tratamiento de peces

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QD08AX

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

12/03/2026

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

-

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/03/2026

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.