

Faunamor 2,5 mg/ml + 1,0 mg/ml + 0,3 mg/ml concentraat voor oplossing voor behandeling van vis

Autorizado

- Methylthioninium chloride
- Malachite green oxalate
- Acriflavinium chloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Faunamor 2,5 mg/ml + 1,0 mg/ml + 0,3 mg/ml concentraat voor oplossing voor
behandeling van vis

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Peces ornamentales

Vía de administración:

Tópico

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

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

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

Forma farmacéutica:

Concentrado para solución para tratamiento de peces

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

QP53AX30

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:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

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:

28/05/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

RSG NL 132763

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/06/2024

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

Documentos

Package Leaflet and Labelling

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