

Exit Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Behandlung von Fischen

Odobreno

- Malachite green oxalate
- Methylthioninium chloride
- Ethacridine lactate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Exit Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Behandlung von Fischen

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U vodenu sredinu

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
3.10 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
4.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
6.30 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Koncentrat za otopinu za liječenje riba

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [rumunjski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Sea Horse IPC B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

23/01/2026

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Sea Horse IPC B.V.

Nadležno tijelo:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Broj odobrenja:

VF7023776

Datum promjene statusa odobrenja:

23/01/2026

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.