

# FAUNAMOR

Autorizzato

- Acriflavinium chloride
- Methylthioninium chloride
- Methylrosanilinium chloride
- Malachite green

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

FAUNAMOR

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

pesci ornamentali

---

### **Via di somministrazione:**

Trattamento per immersione

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

0.30 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)  
2.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)  
0.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)  
1.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione per immersione

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Trattamento per immersione:**

- 

**pesci ornamentali**

- non specificato. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QS02QA

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

FLACONE DA 1000 ML

FLACONE DA 100 ML

FLACONE DA 20 ML

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

22/02/2002

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

22/02/2002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti