

DESSAMOR

Įgaliotas

- Acriflavinium chloride
- Methylthioninium chloride
- Ethacridine lactate
- COPPER SULFATE

Product identification

Vaisto pavadinimas:

DESSAMOR

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Dekoratyvinės žuvys

Naudojimo būdas:

Naudoti į vandenį

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

2.75 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Mirkalo tirpalas

Withdrawal period by route of administration:

Naudoti į vandenį:

- **Dekoratyvinės žuvys**

- Unspecified. 0 day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QS02QA

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

Marketing authorisation date:

22/02/2002

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

Atsakinga institucija:

MINSAL

Registracijos pažymėjimo numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

22/02/2002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093744>