

EKTOMOR 5,8 mg/g Granulat

Autorizado

- Sodium perborate tetrahydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

EKTOMOR 5,8 mg/g Granulat

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso no meio aquático

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
5.80 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Granulado

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão romeno sueco Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

1/02/2025

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

VF7019818

Data da alteração do estado de autorização:

1/02/2025

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.