

Exit 6,3 mg/ml + 4,0 mg/ml + 3,1 mg/ml koncentrat voor oplossing

Dopuszczony

- Ethacridine lactate
- Methylthioninium chloride
- Malachite green oxalate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Exit 6,3 mg/ml + 4,0 mg/ml + 3,1 mg/ml koncentrat voor oplossing

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Greek](#) [Angielski](#) [Portuguese](#)

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
6.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
3.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Koncentrat do sporządzania roztworu stosowanego u ryb

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Dutch](#)

Dostępne wyłącznie w [Dutch](#)

Dostępne wyłącznie w [Dutch](#)

Dostępne wyłącznie w [Dutch](#)

Dostępne wyłącznie w [Dutch](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Sea Horse IPC B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

26/05/2025

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Sea Horse IPC B.V.

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

RSG NL 133653

Data zmiany statusu pozwolenia:

26/05/2025

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000174691>