

PROTOMOR 1,25 mg/ml + 0,1 mg/ml + 0,1 mg/ml Koncentrat zur Herstellung einer Lösung zur Behandlung von Fischen

Dopuszczony

- Malachite green oxalate
- Ethacridine lactate monohydrate
- Methylthioninium chloride

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

PROTOMOR 1,25 mg/ml + 0,1 mg/ml + 0,1 mg/ml Koncentrat zur Herstellung einer Lösung zur Behandlung von Fischen

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Do wody

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
1.25 milligram(s)/millilitre / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.10 milligram(s)/millilitre / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.10 milligram(s)/millilitre / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Koncentrat do sporządzania roztworu stosowanego u ryb

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QD08AX

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski rumuński szwedzki
Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

12/03/2026

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

Organ odpowiedzialny:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numer pozwolenia:

-

Data zmiany statusu pozwolenia:

12/03/2026

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

Dokumenty

oznakowanie opakowań

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

Ulotka dla pacjenta

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