

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

Autorizado

- Malachite green oxalate
- Ethacridine lactate monohydrate
- Methylthioninium chloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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

1.25 miligrama(s)/mililitro / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.10 miligrama(s)/mililitro / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.10 miligrama(s)/mililitro / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Concentrado para solução para tratamento de peixes

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QD08AX

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

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:

12/03/2026

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

-

Data da alteração do estado de autorização:

12/03/2026

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Labelling

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

Package Leaflet

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