

DESSAMOR

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

DESSAMOR

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso no meio aquático

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
2.75 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
4.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para banho medicamentoso

Withdrawal period by route of administration:

Uso no meio aquático:

• **Ornamental fish**

- Unspecified. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QS02QA

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

Marketing authorisation date:

22/02/2002

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

Autoridade responsável:

MINSAL

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Data de alteração do estado de autorização:

22/02/2002

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

Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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