

# Faunamor 2,5 mg/ml + 1,0 mg/ml + 0,3 mg/ml concentraat voor oplossing voor behandeling van vis

Autorizado

- Methylthioninium chloride
- Malachite green oxalate
- Acriflavinium chloride

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Faunamor 2,5 mg/ml + 1,0 mg/ml + 0,3 mg/ml concentraat voor oplossing voor  
behandeling van vis

### **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:**

Tópico

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
2.50 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
1.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
0.30 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Concentrado para solução para tratamento de peixes

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP53AX30

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Países Baixos

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

---

## 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:**

28/05/2024

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número da autorização:**

RSG NL 132763

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

17/06/2024

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Package Leaflet and Labelling

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