

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

Autorizat

- Methylthioninium chloride
- Malachite green oxalate
- Acriflavinium chloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Pești ornamentali

Calea de administrare:

Disponibile numai în [Bulgară](#) [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#) [Engleză](#)
[Franceză](#) [Irlandeză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Poloneză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Slovenă](#)
[Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
2.50 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)
1.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)
0.30 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Concentrat pentru soluție pentru tratamentul peștilor

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53AX30

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Exemption for veterinary medicinal products intended for animals exclusively kept as pets

Deținătorul autorizației de comercializare:

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

Data autorizației de comercializare:

28/05/2024

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Aquarium Muenster Pahlsmeier GmbH

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

RSG NL 132763

Data modificării statusului autorizației:

17/06/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.