

ACUIMIX 750 mg/g, Pré-Mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para salmonídeos, robalos, douradas, rodovalhos, enguias e carpas.

Разрешен

- Oxytetracycline hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ACUIMIX 750 mg/g, Pré-Mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para salmonídeos, robalos, douradas, rodovalhos, enguias e carpas.

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

сьомгови

риби от сем. Серениди

ципура

европейска змиорка

шаран

калкан

Начин на приложение:

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
750.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Премикс за медикаментозни фуражи

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

сьомгови

- Meat and offal. 300 degree day

-

риби от сем. Серениди

- Meat and offal. 300 degree day

-

ципура

- Meat and offal. 300 degree day

-

европейска змиорка

- Meat and offal. 300 degree day

-

шаран

- Meat and offal. 300 degree day

-

калкан

- Meat and offal. 300 degree day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01AA06

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Huvepharma S.A.

Дата на разрешение за търговия:

21/04/2014

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Huvepharma S.A.

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

789/01/14NFVPT

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/03/2019

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.