

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

Registrováo

- Oxytetracycline hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Kapr

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

750.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Premix pro medikaci krmiva

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Salmonid

- Maso. 300 degree day

-

Seabass

- Maso. 300 degree day

-

Sea bream

- Maso. 300 degree day

-

Eel - European

- Maso. 300 degree day

-

Kapr

- Maso. 300 degree day

-

Turbot

- Maso. 300 degree day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01AA06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Portugalsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Portuguese](#)

Dostupné pouze v [Portuguese](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Huvepharma S.A.

Datum registrace:

21/04/2014

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Huvepharma S.A.

Příslušný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Registrační číslo:

789/01/14NFVPT

Datum změny stavu registrace:

1/03/2019

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.