

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

Engedélyezett

- Oxytetracycline hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

lazacféle

farkassügér

tengeri keszeg

európai angolna

ponty

nagy rombuszhal

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

750.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Gyógypremix

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Oralis alkalmazás:**

-

lazacféle

- Meat and offal. 300 degree day

-

farkassüger

- Meat and offal. 300 degree day

-

tengeri keszeg

- Meat and offal. 300 degree day

-

európai angolna

- Meat and offal. 300 degree day

-

ponty

- Meat and offal. 300 degree day

-

nagy rombuszhal

- Meat and offal. 300 degree day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01AA06

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Huvepharma S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

21/04/2014

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Huvepharma S.A.

Felelős hatóság:

Directorate General For Food And Veterinary

Engedély száma:

789/01/14NFVPT

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/03/2019

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.