

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

Toegelaten

- Oxytetracycline hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Salmoniden
Europese zeebaars
Zeebrasems
Europese aal
Karpers
Tarbot

Toedieningsweg:

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
750.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Premix voor gemedicineerd voer

Wachtijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Salmoniden

- Meat and offal. 300 degree day

-

Europese zeebaars

- Meat and offal. 300 degree day

-

Zeebrasems

- Meat and offal. 300 degree day

-

Europese aal

- Meat and offal. 300 degree day

-

Karpers

- Meat and offal. 300 degree day

-

Tarbot

- Meat and offal. 300 degree day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01AA06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Huvepharma S.A.

Handelsvergunningsdatum:

21/04/2014

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Huvepharma S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:789/01/14NFVPT

Datum toelatingswijziging:1/03/2019

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.