

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000055471>

ACUIMIX 750 mg/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ACUIMIX 750 mg/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Salmonide

Calcan

Biban de mare

Doradă

Anghila europeană

Crap

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

750.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

•

Salmonide

- Carne. 300 degree day

•

Calcan

- Carne. 300 degree day

•

Biban de mare

- Carne. 300 degree day

•

Doradă

- Carne. 300 degree day

•

Anghila europeană

- Carne. 300 degree day

•

Crap

- Carne. 300 degree day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Huvepharma S.A.

Data autorizației de comercializare:

16/05/2014

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Huvepharma S.A.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

3027 ESP

Data modificării statusului autorizației:

25/02/2020

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

Documente

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

es-puar-acuimix-750-mg-g-es.pdf