

IBERZOOM PM 01, 200 mg/g Pré- mistura medicamentosa para alimento medicamentoso

Разрешен

- Oxytetracycline dihydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

IBERZOOM PM 01, 200 mg/g Pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

бройлер

пиле

теле

агне

яре

свиня

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

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

Фармацевтична форма:

Премикс за медикаментозни фуражи

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

бройлер

- Meat and offal. 7 day

Não autorizado para animais cujos ovos se destinem ao consumo humano

-

пиле

- Meat and offal. 7 day

Não autorizado para animais cujos ovos se destinem ao consumo humano

-

теле

- Meat and offal. 7 day

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

-

агне

- Meat and offal. 7 day

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

-

яре

- Meat and offal. 7 day

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

•

свиня

- Meat and offal. 9 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](#)

Наличен в:

Portugal

Описание на опаковката:

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](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Huvepharma S.A.

Дата на разрешение за търговия:

7/03/1991

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Huvepharma S.A.

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

1476/01/21NFVPT

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/01/2022

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.