

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

Autoriseret

- Oxytetracycline dihydrate

Product identification

Lægemidlets navn:

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Slagtekylling

Høns

Kalv

Lam

Gedekid

Svin

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Premix til foderlægemiddel

Withdrawal period by route of administration:

Oral anvendelse:

• **Slagtekylling**

- Meat and offal. 7 day

Não autorizado para animais cujos ovos se destinem ao consumo humano

• **Høns**

- Meat and offal. 7 day

Não autorizado para animais cujos ovos se destinem ao consumo humano

• **Kalv**

- Meat and offal. 7 day

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

• **Lam**

- Meat and offal. 7 day

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

• **Gedekid**

- Meat and offal. 7 day

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

• **Svin**

- Meat and offal. 9 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01AA06

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Portugal

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Huvepharma S.A.

Marketing authorisation date:

7/03/1991

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Huvepharma

Ansvarlig myndighed:

Directorate General For Food And Veterinary

Markedsføringstilladelsesnummer:

1476/01/21NFVPT

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

30/01/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091643>