

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

Zugelassen

- Oxytetracycline dihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn, zur Fleischproduktion

Huhn

Saugkalb

Schaf, Lamm

Ziege, Lamm

Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

Não autorizado para animais cujos ovos se destinem ao consumo humano

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

Não autorizado para animais cujos ovos se destinem ao consumo humano

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

-

Ziege, Lamm

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 9 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01AA06

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Verfügbar in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [portugiesisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Huvepharma S.A.

Zulassungsdatum:

7/03/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Huvepharma S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

1476/01/21NFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/01/2022

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.