

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

Autorizado

- Oxytetracycline dihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Pollos

Terneros

Corderos

Cabritos

Porcino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponível únicamente en [English](#)
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 7 Día

Não autorizado para animais cujos ovos se destinem ao consumo humano

-

Pollos

- Meat and offal. 7 Día

Não autorizado para animais cujos ovos se destinem ao consumo humano

-

Terneros

- Meat and offal. 7 Día

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

-

Corderos

- Meat and offal. 7 Día

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

-

Cabritos

- Meat and offal. 7 Día

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

•

Porcino

- Meat and offal. 9 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01AA06

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Disponibile en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Huvepharma S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

7/03/1991

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Huvepharma S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1476/01/21NFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/01/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.