

IBERZOOM PM 05- Pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para frangos, suínos e vitelos

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

IBERZOOM PM 05- Pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para frangos, suínos e vitelos

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Porcino

Terneros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 5 Día

Não administrar a aves produtoras de ovos para consumo humano

-

Porcino

- Meat and offal. 20 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 30 Día

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

QA07AA01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Huvepharma S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

13/12/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Huvepharma S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1493/01/22NFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/03/2022

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.