

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

Myönnetty

- Oxytetracycline dihydrate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kana (broileri)

Kana

Nauta (vasikka)

Lammas (karitsa)

Vuohi (kili)

Sika

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Esisekoite lääkerehua varten

Varoaika antoreiteittäin:

Suun kautta:

-

Kana (broileri)

- Meat and offal. 7 day

Não autorizado para animais cujos ovos se destinem ao consumo humano

-

Kana

- Meat and offal. 7 day

Não autorizado para animais cujos ovos se destinem ao consumo humano

-

Nauta (vasikka)

- Meat and offal. 7 day

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

-

Lammas (karitsa)

- Meat and offal. 7 day

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

-

Vuohi (kili)

- Meat and offal. 7 day

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

•

Sika

- Meat and offal. 9 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01AA06

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Portugal

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Portuguese](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Huvepharma S.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

7/03/1991

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Huvepharma S.A.

Vastaava viranomainen:

Directorate General For Food And Veterinary

Myyntilupanumero:

1476/01/21NFVPT

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

30/01/2022

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.