

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

Odobreno

- Oxytetracycline dihydrate

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

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

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### **Put aplikacije:**

Kroz usta

---

## Pojedinosti o proizvodu

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)  
200.00 miligram / 1.00 gram

---

### **Farmaceutski oblik:**

Premiks za izradu ljekovite hrane za životinje

---

### **Karencija prema putu aplikacije:**

#### **Kroz usta:**

- 

#### **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 7 day

Não autorizado para animais cujos ovos se destinem ao consumo humano

- 

#### **Chicken**

- Meat and offal. 7 day

Não autorizado para animais cujos ovos se destinem ao consumo humano

- 

#### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 7 day

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

- 

### **Sheep (lamb)**

- Meat and offal. 7 day

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

- 

### **Goat (kid)**

- Meat and offal. 7 day

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

- 

### **Pig**

- Meat and offal. 9 day

---

## **Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QJ01AA06

---

## **Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

## **Status odobrenja:**

Važeće

---

## **Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

## **Dostupan u:**

Portugal

---

## **Opis paketa:**

Dostupan samo u [portugalski](#)

---

## Dodatne informacije

## **Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Huvepharma S.A.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

7/03/1991

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Huvepharma S.A.

---

**Nadležno tijelo:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Broj odobrenja:**

1476/01/21NFVPT

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

30/01/2022

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.