

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

Odobreno

- NEOMYCIN SULFATE

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

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](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu**Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u engleski

100000.00 internacionalna jedinica / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Premiks za izradu lijekovite hrane za životinje

Karencija prema putu aplikacije:**Kroz usta:**

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 5 day

Não administrar a aves produtoras de ovos para consumo humano

-

Pig

- Meat and offal. 20 day

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 30 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QA07AA01

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:

13/12/2011

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Huvepharma S.A.

Nadležno tijelo:

Directorate General For Food And Veterinary

Broj odobrenja:

1493/01/22NFVPT

Datum promjene statusa odobrenja:

1/03/2022

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.