

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

Felhatalmazott

- Oxytetracycline dihydrate

## Product identification

### **Készítmény neve:**

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

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj(ok):**

broiler  
csirke  
borjú  
bárány  
kecskegida  
sertés

### **Alkalmazás módja:**

Oralis alkalmazás

## Product details

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Gyógypremix

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Orális alkalmazás:**

• **broiler**

- Meat and offal. 7 day

Não autorizado para animais cujos ovos se destinem ao consumo humano

• **csirke**

- Meat and offal. 7 day

Não autorizado para animais cujos ovos se destinem ao consumo humano

• **borjú**

- Meat and offal. 7 day

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

• **bárány**

- Meat and offal. 7 day

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

• **kecskegida**

- Meat and offal. 7 day

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

• **sertés**

- Meat and offal. 9 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ01AA06

---

**Szállítás jogállása:**

Csak itt érhető el [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Authorised in:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Portugal

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Termékengedélyezés jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Huvepharma S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

7/03/1991

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Huvepharma

---

**Felelős hatóság:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Engedély száma:**

1476/01/21NFVPT

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

30/01/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091643>