

File downloaded on 2026-06-05

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

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

- Oxytetracycline dihydrate

Heimilað

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

- Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

- Hænsn (holdakjúklingur)
- Hænsn
- Nautgripir (kálfur)
- Sauðkind (lamb)
- Geit (kiðlingur)
- Svín

Leið stjórnslu:

- Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

- Aðeins fáanlegt í [enska](#)
200.00
milligram(s)
/
1.00
gram(s)

Lyfjaform:

- Forblanda fyrir lyfjablandað fóður

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

- Til inntöku
 - Hænsn (holdakjúklingur)
 - Kjöt og innmatur

- 7
dagar
Não autorizado para animais cujos ovos se destinem ao consumo humano
- Hænsn
 - Kjöt og innmatur
7
dagar
Não autorizado para animais cujos ovos se destinem ao consumo humano
- Nautgripir (kálfur)
 - Kjöt og innmatur
7
dagar
Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano
- Sauðkind (lamb)
 - Kjöt og innmatur
7
dagar
Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano
- Geit (kiðlingur)
 - Kjöt og innmatur
7
dagar
Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano
- Svín
 - Kjöt og innmatur
9
dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

- QJ01AA06

Lögformleg staða:

- Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

- Gilt

Heimilað í:

- Portúgal

Fáanlegt í:

- Portúgal

Lýsing umbúða:

- Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

- Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

- Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

- Huvepharma S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

- 7/03/1991

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

- Huvepharma S.A.

Ábyrgt yfirvald:

- Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

- 1476/01/21NFVPT

Dagsetning á breytingu stöðu:

- 30/01/2022

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Textar lyfs

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

[Önnur tungumál \(1\)](#)

Portuguese (PDF)

Birt: 18/04/2022

Sækja