

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

Autorizzato

- Oxytetracycline dihydrate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Pollo (pollo da carne)

polli

Bovini (vitello)

Ovino (agnello)

Capra (capretto)

Suino

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Premiscela per alimenti medicamentosi

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso orale:**

- 

#### **Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 7 giorno

Não autorizado para animais cujos ovos se destinem ao consumo humano

- 

#### **polli**

- carni e frattaglie. 7 giorno

Não autorizado para animais cujos ovos se destinem ao consumo humano

- 

#### **Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 7 giorno

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

- 

#### **Ovino (agnello)**

- carni e frattaglie. 7 giorno

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

- 

#### **Capra (capretto)**

- carni e frattaglie. 7 giorno

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 9 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Portogallo

---

**Disponibile in:**

Portogallo

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Portuguese

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Huvepharma S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

7/03/1991

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Huvepharma S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numero di autorizzazione:**

1476/01/21NFVPT

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

30/01/2022

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.