

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

Atļautas

- Oxytetracycline dihydrate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Vista (broileris)

Cālis

Liellops (teļš)

Aita (jērs)

Kaza (kazlēns)

Cūka

Lietošanas veids:

Iekšķīgai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

200.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Farmaceutiskā forma:

Premikss ārstnieciskas barības pagatavošanai

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

Iekšķīgai lietošanai:

-

Vista (broileris)

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

Não autorizado para animais cujos ovos se destinem ao consumo humano

-

Cālis

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

Não autorizado para animais cujos ovos se destinem ao consumo humano

-

Liellops (teļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

-

Aita (jērs)

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

-

Kaza (kazlēns)

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 9 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01AA06

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Portugal

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Portuguese](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Italian](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Huvepharma S.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

7/03/1991

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Huvepharma S.A.

Atbildīgā iestāde:

Directorate General For Food And Veterinary

Atļaujas numurs:

1476/01/21NFVPT

Atļaujas statusa maiņas datums:

30/01/2022

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.