

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

Dopuszczony

- NEOMYCIN SULFATE

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

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

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

**Droga podania:**

Podanie doustne

---

**Szczegóły produktu****Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
100000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Premiks do sporządzania paszy leczniczej

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:****Podanie doustne:**

- 

**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

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QA07AA01

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski  
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Dostępne w:**

Portugal

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [portugalski](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Huvepharma S.A.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

13/12/2011

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Huvepharma S.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numer pozwolenia:**

1493/01/22NFVPT

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

1/03/2022

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.