

IBERZOOM PM 01, 200 mg/g Pré- mistura medicamentoasă pentru alimento medicamentoasă

Autorizat

- Oxytetracycline dihydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

IBERZOOM PM 01, 200 mg/g Pré-mistura medicamentoasă pentru alimento medicamentoasă

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (broiler)

Găină

Vițel

Oaie (mie)

Capră (ied)

Porc

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
200.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 7 zi

Não autorizado para animais cujos ovos se destinem ao consumo humano

-

Găină

- Carne și organe. 7 zi

Não autorizado para animais cujos ovos se destinem ao consumo humano

-

Vițel

- Carne și organe. 7 zi

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

-

Oaie (miel)

- Carne și organe. 7 zi

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

-

Capră (ied)

- Carne și organe. 7 zi

Não autorizado para animais cujo leite se destine ao consumo humano

•

Porc

- Carne și organe. 9 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Portugal

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Huvepharma S.A.

Data autorizației de comercializare:

7/03/1991

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Huvepharma S.A.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

1476/01/21NFVPT

Data modificării statusului autorizației:

30/01/2022

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.