

ZINDEP 60 mg/ml injekčná suspenzia

Неоторизиран

- Zinc
- Zinc oxide

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

ZINDEP 60 mg/ml injekčná suspenzia

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

теле

овца

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Withdrawal period by route of administration:

Интрамускулно приложение:

• **говеда**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Without withdrawal period. The injection site and the surrounding area should be confiscated.

• **теле**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Without withdrawal period. The injection site and the surrounding area should be confiscated.

• **овца**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Without withdrawal period. The injection site and the surrounding area should be confiscated.

• **свиня**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Without withdrawal period. The injection site and the surrounding area should be confiscated.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA12CB

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценз:

Surrendered

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Slovak](#)

Налично само на [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

BB Pharma a.s.

Marketing authorisation date:

4/11/1991

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Farmácia Martin a.s.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на лиценза:

96/085/91-S

Дата на промяна в статуса на лиценза:

11/11/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045152>