

ЗИНГУЛ инжекционен разтвор

Разрешен

- ALPHA-TOCOPHEROL
- Colecalciferol
- Retinol

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ЗИНГУЛ инжекционен разтвор

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

говеда

свиня

овца

коза

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
25.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
50.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

кон

- Meat and offal. 231 day

•

говеда

- Meat and offal. 231 day

- Milk. 120 hour
Мляко: 120 часа (5 дни)

•

свиня

- Meat and offal. 200 day

•

овца

- Meat and offal. 200 day
Мляко: 120 часа (5 дни).

•

коза

- Meat and offal. 200 day
Мляко: 120 часа (5 дни).

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QA11JC

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Bulgaria

Описание на опаковката:

100 ml флакон.

50 ml флакон.

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

PROVET S.A.

Дата на разрешение за търговия:

18/10/2007

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

PROVET S.A.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-1924

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

6/01/2013

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Листовка

Кратка характеристика на продукта

Данни върху опаковката