

ZINGUL solution for injection

Autoriseret

- ALPHA-TOCOPHEROL
- Colecalciferol
- Retinol

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ZINGUL solution for injection

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Kvæg

Svin

Får

Ged

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
25.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
50.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

•

Hest

- Meat and offal. 231 dag

•

Kvæg

- Meat and offal. 231 dag

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

•

Svin

- Meat and offal. 200 dag

•

Får

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

•

Ged

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA11JC

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Bulgaria

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

PROVET S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

18/10/2007

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

PROVET S.A.

Ansvarlig myndighed:

Bulgarian Food Safety Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-1924

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

6/01/2013

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.