

ZINDEP, 60mg/ml, Injekční suspenze

Nicht
autorisiert

- Zinc

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ZINDEP, 60mg/ml, Injekční suspenze

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Saugkalb
Schaf
Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Místo vpichu a okolí konfiskovat.,

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Místo vpichu a okolí konfiskovat.,

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Místo vpichu a okolí konfiskovat.,

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Místo vpichu a okolí konfiskovat.,

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA12CB

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Tschechische Republik

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

BB Pharma a.s.

Zulassungsdatum:

4/11/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Farmacia Martin a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/085/91-S/C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/10/2022

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.