

ZINGUL solution for injection

Zugelassen

- ALPHA-TOCOPHEROL
- Colecalciferol
- Retinol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ZINGUL solution for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Rind

Schwein

Schaf

Ziege

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
25.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
50.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 231 Tag

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 231 Tag

- Milch. 120 Stunde
Мляко: 120 часа (5 дни)

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 200 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 200 Tag
Мляко: 120 часа (5 дни).

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 200 Tag
Мляко: 120 часа (5 дни).

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

QA11JC

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Verfügbar in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

PROVET S.A.

Zulassungsdatum:

18/10/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

PROVET S.A.

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-1924

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/01/2013

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

Dokumente

Packungsbeilage

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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.