

ZINCOPREMIX 1000 mg/g

Δεν εξουσιοδοτήθηκε

- Zinc oxide

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

ZINCOPREMIX 1000 mg/g

ZINCOPREMIX 1000 mg/g медикаментозен премикс за прасета

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Χοιρίδιο

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση εντός τροφής

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πρόμιγμα για φαρμακούχο τροφή

Withdrawal period by route of administration:

Χορήγηση εντός τροφής:

- Χοιρίδιο

- Meat and offal. 9 Ημέρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QA07XA91

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Παραδόθηκε

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Andres Pinaluba S.A.

Marketing authorisation date:

21/09/2011

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Andres Pinaluba S.A.

Αρμόδια αρχή:

Bulgarian Agency For Food Safety

Αριθμός άδειας:

0022-1637

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

16/06/2022

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Αριθμός διαδικασίας:

ES/V/0174/001

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044027>