

ZINGUT 1000 mg/g premiscela per alimenti medicamentosi per suini

Μη
εγκεκριμένο

- Zinc oxide

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

ZINGUT 1000 mg/g premiscela per alimenti medicamentosi per suini

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Χοιρίδιο

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
1000.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πρόμιγμα για φαρμακούχο τροφή

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

•

Χοιρίδιο

- Meat and offal. 9 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA07XA91

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Ανακλήθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Fatro S.p.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

5/08/2016

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Fatro S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

5/08/2016

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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