

ZINCOPREMIX 1000 mg/g

No autorizado

- Zinc oxide

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ZINCOPREMIX 1000 mg/g ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ

ZINCOPREMIX 1000 mg/g

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Lechones

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1000.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

-

Lechones

- Meat and offal. 9 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA07XA91

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Andres Pinaluba S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

22/02/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Andres Pinaluba S.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

2023/11-01-2017/K-0194301

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/12/2022

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0174/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet