

# ZINGUL solution for injection

Autorizado

- ALPHA-TOCOPHEROL
- Colecalciferol
- Retinol

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

ZINGUL solution for injection

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caballos

Bovino

Porcino

Ovino

Caprino

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en English  
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English  
25.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English  
50.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Vía intramuscular:**

•

#### **Caballos**

- Meat and offal. 231 Día

•

#### **Bovino**

- Meat and offal. 231 Día

- Milk. 120 Hora(s) Мляко: 120 часа (5 дни)

•

#### **Porcino**

- Meat and offal. 200 Día

•

#### **Ovino**

- Meat and offal. 200 Día Мляко: 120 часа (5 дни).

•

#### **Caprino**

- Meat and offal. 200 Día Мляко: 120 часа (5 дни).

---

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

QA11JC

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Bulgaria

---

**Disponible en:**

Bulgaria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

---

## 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:**

PROVET S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

18/10/2007

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

PROVET S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-1924

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

6/01/2013

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.