

VetZink oralt pulver 1000 mg/g

Ei myönnetty

- Zinc oxide

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

VetZink oralt pulver 1000 mg/g

VetZink 1000 mg/g oralt pulver

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Jauhe

Varoaika antoreiteittäin:

Suun kautta:

-

Sika

- Meat and offal. 28 day

Dyr under behandling må ikke slagtes til menneskeføde. Dyr til menneskeføde må tidligst slagtes 28 dage efter behandlingen er afsluttet.

- Meat and offal. 28 day

Dyr under behandling må ikke slagtes til menneskeføde. Dyr til menneskeføde må tidligst slagtes 28 dage efter behandlingen er afsluttet.

Anatomis-terapeutis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QA07XA91

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Danish](#)

Saatavissa vain kielillä [Danish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Vepidan ApS

Myyntiluvan myöntämispäivä:

24/02/2011

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Vepidan ApS

Vastaava viranomainen:

Danish Medicines Agency

Myyntilupanumero:

46342

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

27/06/2022

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.