

# ProZinc 40 IU/ml - Suspension for injection (cats, dogs)

Autorizzato

- Insulin human

## Product identification

**Denominazione del medicinale:**

ProZinc 40 IU/ml - Suspension for injection (cats, dogs)

---

**Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Cane

Gatto

---

**Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

---

## Product details

**Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

40.00 international unit(s) / 1.00 Flaconcino

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Cane**

- 

**Gatto**

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QA10AC01

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Belgio , Lussemburgo

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**Marketing authorisation date:**

12/07/2013

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Autorità responsabile:**

European Commission

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

12/07/2013

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato su: 17/05/2024

Scaricamento

ema-puar-prozinc-v-2634-par-en.pdf

ema-puar-prozinc-v-2634-var-ii-0015-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003835>