**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000055315

# TEKROZINK 500 mg/g premix na medikáciu krmiva

Non autorizzato

Zinc oxide

# Identificazione del prodotto

#### Denominazione del medicinale:

TEKROZINK 500 mg/g premix na medikáciu krmiva

#### **Sotsanza attiva:**

Disponibile solo in Inglese

#### **Specie di destinazione:**

Suino (suinetto)

#### Via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime

# Informazioni sul prodotto

# Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in <u>Inglese</u> 622.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

#### Forma farmaceutica:

Premiscela per alimenti medicamentosi

# Tempo di attesa per via di somministrazione:

# Somministrazione con il mangime:

•

# Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. 9 giorno

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

OA07XA91

### Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

#### Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

#### Autorizzato in:

Slovacchia

#### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in slovacco

# Ulteriori informazioni

# Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

# Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

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

Tekro spol. s r.o.

### Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/01/2015

#### Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Tekro spol. s r.o.

### Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

#### Numero di autorizzazione:

98/075/14-S

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

11/03/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

# Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.