

ZINCOPREMIX 1000 mg/g

Ikke autorisert

- Zinc oxide

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ZINCOPREMIX 1000 mg/g ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ

ZINCOPREMIX 1000 mg/g

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

grisunge

Administrasjonsvei:

Bruk i fôr

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Premiks til medisineret fôr

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i fôr:

-

grisunge

- Slakt. 9 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA07XA91

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Andres Pinaluba S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/02/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Andres Pinaluba S.A.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

2023/11-01-2017/K-0194301

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/12/2022

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0174/001

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet