

ZINCOPREMIX 1000 mg/g

Ikke autorisert

- Zinc oxide

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ZINCOPREMIX 1000 mg/g

Zincopremix 1000 mg/g Premiks do sporządzania paszy leczniczej

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:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Opphevet

Autorisert i:

PL

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:

28/07/2011

Tilvirker for batchfrigivelse:

Andres Pinaluba S.A.

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

2126

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/06/2022

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0174/001

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

Dokumenter

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.