

TEKROZINK 500 mg/g premix na medikáciu krmiva

Ikke
autorisert

- Zinc oxide

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

TEKROZINK 500 mg/g premix na medikáciu krmiva

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

avvent grisunge

Administrasjonsvei:

Bruk i fôr

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
622.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Premiks til medisineret fôr

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i fôr:

-

avvent 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:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Tekro spol. s r.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/01/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

Tekro spol. s r.o.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

98/075/14-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/03/2022

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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