

ZINCOPREMIX 1000 mg/g

Não autorizado

- Zinc oxide

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ZINCOPREMIX 1000 mg/g ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ

ZINCOPREMIX 1000 mg/g

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso sólido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

1000.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pré-mistura para alimento medicamentoso

Intervalo de segurança por via de administração:

Alimento medicamentoso sólido:

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 9 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA07XA91

Classificação quanto à dispensa:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Andres Pinaluba S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

22/02/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Andres Pinaluba S.A.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

2023/11-01-2017/K-0194301

Data da alteração do estado de autorização:

29/12/2022

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0174/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet