

# OXIDO DE ZINC CALIER 1000 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

Neautorizat

- Zinc oxide

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

OXIDO DE ZINC CALIER 1000 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Purcei

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)  
1000.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

### Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

-:

- 

**Purcei**

- Carne și organe. 9 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QA07XA91

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produce medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Revoked

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

14/06/2012

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numărul autorizației:**

2186

---

**Data modificării statusului autorizației:**

26/06/2022

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

ES/V/0138/001

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.