

ZINDEP 60 mg/ml injekčná suspenzia

Neautorizat

- Zinc
- Zinc oxide

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ZINDEP 60 mg/ml injekčná suspenzia

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Vițel

Oaie

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

40.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

25.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

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

-

Bovine

- All relevant tissues. no withdrawal period

Without withdrawal period. The injection site and the surrounding area should be confiscated.

-

Vițel

- All relevant tissues. no withdrawal period

Without withdrawal period. The injection site and the surrounding area should be confiscated.

-

Oaie

- All relevant tissues. no withdrawal period

Without withdrawal period. The injection site and the surrounding area should be confiscated.

-

Porc

- All relevant tissues. no withdrawal period

Without withdrawal period. The injection site and the surrounding area should be confiscated.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA12CB

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedează Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedează Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

BB Pharma a.s.

Data autorizației de comercializare:

4/11/1991

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Farmacia Martin a.s.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/085/91-S

Data modificării statusului autorizației:

11/11/2022

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.