

ZINGUL solution for injection

Autorizat

- ALPHA-TOCOPHEROL
- Colecalciferol
- Retinol

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ZINGUL solution for injection

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Bovine

Porc

Oaie

Capră

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
25.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
50.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Cal

- Carne și organe. 231 zi

•

Bovine

- Carne și organe. 231 zi

- Lapte. 120 oră
Мляко: 120 часа (5 дни)

•

Porc

- Carne și organe. 200 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 200 zi
Мляко: 120 часа (5 дни).

•

Capră

- Carne și organe. 200 zi
Мляко: 120 часа (5 дни).

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA11JC

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

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

Disponibil în:

Bulgaria

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

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](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

PROVET S.A.

Data autorizației de comercializare:

18/10/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

PROVET S.A.

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-1924

Data modificării statusului autorizației:

6/01/2013

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

Documente

Prospectul

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Etichetarea

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