

ZINDEP 60 mg/ml injekčná suspenzia

Ej
godkänd

- Zinc
- Zinc oxide

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

ZINDEP 60 mg/ml injekčná suspenzia

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Nöt (kalv)

Får

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

-

Nöt (kalv)

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

-

Får

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

-

Svin

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA12CB

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Slovakien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

BB Pharma a.s.

Godkännandedatum:

4/11/1991

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Farmacia Martin a.s.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/085/91-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/11/2022

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.