

# ZOOBIOTIC 150 mg/ml

## suspensione iniettabile per bovini, ovini, suini, equini, cani e gatti

Autoriseret

- Amoxicillin

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

ZOOBIOTIC 150 mg/ml suspensione iniettabile per bovini, ovini, suini, equini, cani e gatti

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Hund

Får

Hest

Kat

Svin

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Intramuskulær anvendelse:

- 

##### Kvæg

- Meat and offal. 29 dag
- Milk. 6 dag

- 

##### Får

- Meat and offal. 29 dag
- Milk. 6 dag

- 

##### Hest

- Meat and offal. 29 dag

Usò non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

- 

##### Svin

- Meat and offal. 29 dag

### Subkutan anvendelse:

- 

##### Kvæg

- Meat and offal. 29 dag
- Milk. 6 dag

- 

### **Får**

- Meat and offal. 29 dag
- Milk. 6 dag

- 

### **Hest**

- Meat and offal. 29 dag

Usò non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

- 

### **Svin**

- Meat and offal. 29 dag

---

#### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01CA04

---

#### **Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

#### **Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

#### **Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

#### **Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

---

## Yderligere oplysninger

#### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

15/07/1993

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Ministry Of Health

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

15/07/1993

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.