

ZOOLOBELIN 1,8 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, cani

Autoriseret

- Lobeline

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ZOOLOBELIN 1,8 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, cani

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hund

Får

Svin

Hest

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

1.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 dag

-

Hund

- Unspecified. 0 dag

-

Får

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

-

Hest

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 dag

-

Hund

- Unspecified. 0 dag

-

Får

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

-

Hest

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 dag

-

Hund

- Unspecified. 0 dag

-

Får

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

-

Hest

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QV04CV01

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:

Azienda Terapeutica Italiana A.T.I. S.r.l.

Dato for markedsføringstilladelse:

19/12/1961

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/01/2009

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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.