

ZOOBIOTIC 150 mg/ml

sospensione iniettabile per bovini, ovini, suini, equini, cani e gatti

Zugelassen

- Amoxicillin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Hund

Schaf

Pferd

Katze

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 29 Tag

- Milch. 6 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 29 Tag

- Milch. 6 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 29 Tag

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 29 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 29 Tag

- Milch. 6 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 29 Tag
- Milch. 6 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 29 Tag

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 29 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CA04

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Calier S.A.

Zulassungsdatum:

15/07/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Calier S.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/07/1993

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.