

# 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](http://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.