

## ZOOCOLAGOGO C.M.

Εγκριμένο

- Rhubarb
- CONDURANGO
- PEUMUS BOLDUS
- STRYCHNOS NUX-VOMICA

### Ταυτοποίηση προϊόντος

**Όνομασία φαρμάκου:**

ZOOCOLAGOGO C.M.

**Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

**Είδος-στόχος:**

Βοοειδή

Αίγα

Πρόβατο

**Οδός χορήγησης:**

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα

### Λεπτομέρειες προϊόντος

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
9.00 gram(s) / 1.00 Φακελίσκος

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
2.00 gram(s) / 1.00 Φακελίσκος

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
6.00 gram(s) / 1.00 Φακελίσκος

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
1.00 gram(s) / 1.00 Φακελίσκος

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Πόσιμη κόνις

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ώρα

•

#### **Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ώρα

•

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ώρα

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QA16AX

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά  
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Italy

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Fatro S.p.A.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

9/12/2003

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Fatro S.p.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Health

---

**Αριθμός έγκρισης:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

9/12/2003

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.