

# ZOOBIOTIC GLOBULIT 50 mg/g Premix for medicated feeding stuff

No  
autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

ZOOBIOTIC GLOBULIT 50 mg/g Premix for medicated feeding stuff

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Lechones

Lechones destetados

---

**Vía de administración:**

Administración en el alimento

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Premezcla medicamentosa

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Administración en el alimento:**

- 

**Lechones**

- Meat and offal. 7 Día

- 

**Lechones destetados**

- Meat and offal. 7 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

República Checa

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

26/07/2006

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

98/014/06-C

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

26/07/2006

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0112/001

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

## Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

## Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.