

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

Autorizado

- Lobeline

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Perros
Ovino
Porcino
Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía intravenosa
Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
1.80 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

-

Perros

- Unspecified. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

-

Perros

- Unspecified. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

-

Perros

- Unspecified. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Milk. 0 Hora(s)

- Meat and offal. 0 Día

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

QV04CV01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Disponible en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

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

Fecha de autorización de comercialización:

19/12/1961

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2009

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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