

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

Autorisé

- Amoxicillin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Chien

Mouton

Cheval

Chat

Porc

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 29 day
- Lait. 6 day

- 

##### **Mouton**

- Viande et abats. 29 day
- Lait. 6 day

- 

##### **Cheval**

- Viande et abats. 29 day

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

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 29 day

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 29 day
- Lait. 6 day

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 29 day
- Lait. 6 day

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 29 day

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

- 

**Porc**

- Viande et abats. 29 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Italie

---

**Description des conditionnements:**

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponibile unicamente en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

15/07/1993

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

15/07/1993

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.