

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

Autorizzato

- Amoxicillin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini  
Cane  
Ovino  
Cavallo  
Gatto  
Suino

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare  
Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

150.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

- 

##### **bovini**

- carni e frattaglie. 29 giorno

- latte. 6 giorno

- 

##### **Ovino**

- carni e frattaglie. 29 giorno

- latte. 6 giorno

- 

##### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 29 giorno

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

- 

##### **Suino**

- carni e frattaglie. 29 giorno

#### **Uso sottocutaneo:**

- 

##### **bovini**

- carni e frattaglie. 29 giorno

- latte. 6 giorno

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 29 giorno
- latte. 6 giorno

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 29 giorno

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

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 29 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

FLACONE DA 250 ML

FLACONE DA 100 ML

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

15/07/1993

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

15/07/1993

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti