

## ZOOCOLAGOGO C.M.

Autorizzato

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

### Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

ZOOCOLAGOGO C.M.

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

bovini

Caprino

Ovino

---

**Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere/latte

---

### Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English  
9.00 grammo(i) / 1.00 Bustina

Disponibile solo in English  
2.00 grammo(i) / 1.00 Bustina

Disponibile solo in English  
6.00 grammo(i) / 1.00 Bustina

Disponibile solo in English  
1.00 grammo(i) / 1.00 Bustina

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere orale

---

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

**Somministrazione in acqua da bere/latte:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

•

**Caprino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
  - latte. 0 ora
- 

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

QA16AX

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Disponibile in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

SCATOLA DA 6 BUSTE DA 18 G DI POLVERE ORALE

---

## 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:**

Fatro S.p.A.

---

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

9/12/2003

---

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

Fatro S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

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

9/12/2003

---

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