

# ZOOCOLAGOGO C.M.

Įgaliotas

- RHUBARB
- CONDURANGO
- PEUMUS BOLDUS
- STRYCHNOS NUX-VOMICA

## Product identification

### **Vaisto pavadinimas:**

ZOOCOLAGOGO C.M.

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Ožka

Avis

---

### **Naudojimo būdas:**

Naudoti su geriamu vandeniu

---

## Product details

### **Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)

9.00 gram(s) / 1.00 Paketėlis

Pateikiama tik [English](#)  
2.00 gram(s) / 1.00 Paketėlis

Pateikiama tik [English](#)  
6.00 gram(s) / 1.00 Paketėlis

Pateikiama tik [English](#)  
1.00 gram(s) / 1.00 Paketėlis

---

**Vaisto forma:**

Geriamieji milteliai

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Naudoti su geriamu vandeniu:**

• **Galvijai**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

• **Ožka**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

• **Avis**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos  
(ATCvet) kodas:**

QA16AX

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Authorised in:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Italy

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Italian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

---

**Registruotojas:**

Fatro S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

9/12/2003

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Fatro S.p.A.

---

**Atsakinga institucija:**

Ministry Of Health

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

9/12/2003

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093617>