

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

Toegelaten

- Amoxicillin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund
Hond
Schaap
Paard
Kat
Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 29 day
- Milk. 6 day

-

Schaap

- Meat and offal. 29 day
- Milk. 6 day

-

Paard

- Meat and offal. 29 day

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

-

Varken

- Meat and offal. 29 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 29 day
- Milk. 6 day

-

Schaap

- Meat and offal. 29 day
- Milk. 6 day

-

Paard

- Meat and offal. 29 day

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

-

Varken

- Meat and offal. 29 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01CA04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Calier S.A.

Handelsvergunningsdatum:

15/07/1993

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Calier S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

15/07/1993

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.