

ZOOLOBELIN 1,8 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, cani

Toegelaten

- Lobeline

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ZOOLOBELIN 1,8 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, cani

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Hond

Schaap

Varken

Paard

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Hond

- Unspecified. 0 day

-

Schaap

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Paard

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

•

Hond

- Unspecified. 0 day

•

Schaap

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

•

Varken

- Meat and offal. 0 day

•

Paard

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

•

Rund

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

•

Hond

- Unspecified. 0 day

•

Schaap

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Paard

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QV04CV01

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:

Azienda Terapeutica Italiana A.T.I. S.r.l.

Handelsvergunningsdatum:

19/12/1961

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

1/01/2009

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). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.