

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

Autorisert

- Lobeline

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
hund
sau
gris
hest

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

1.80 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Milk. 0 time

- Slakt. 0 dag

-

hund

- Uspesifisert. 0 dag

-

sau

- Milk. 0 time

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Milk. 0 time

- Slakt. 0 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Milk. 0 time
- Slakt. 0 dag

•

hund

- Uspesifisert. 0 dag

•

sau

- Milk. 0 time
- Slakt. 0 dag

•

gris

- Slakt. 0 dag

•

hest

- Milk. 0 time
- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

•

storfe

- Milk. 0 time
- Slakt. 0 dag

•

hund

- Uspesifisert. 0 dag

•

sau

- Milk. 0 time
- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Milk. 0 time

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QV04CV01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Italiensk

Bare tilgjengelig i Italiensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

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

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/12/1961

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/01/2009

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.