

# ZOOBIOTIC GLOBULIT 150 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

ZOOBIOTIC GLOBULIT 150 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs  
ZOOBIOTIC GLOBULIT 150 mg/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA PARA CERDOS

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Alimento medicamentoso sólido

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

150.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pré-mistura para alimento medicamentoso

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Alimento medicamentoso sólido:**

- 

**Pig (weaned piglet)**

- Meat and offal. 7 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Espanha

---

**Disponibilidade:**

Espanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em castelhano

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês italiano letão lituano Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

24/08/2009

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

2061 ESP

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

24/08/2009

---

**Estado-Membro de referência:**

Espanha

---

**Número de procedimento:**

ES/V/0112/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

República Checa Hungria Itália Polónia Portugal

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.