

ZOOBIOTIC GLOBULIT 150 mg/g

Premix for medicated feeding stuff for pigs

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

ZOOBIOTIC GLOBULIT 150 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs
Zoobiotic Globulit 150 mg/g Premiks do sporządzania paszy leczniczej

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso sólido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
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:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Laboratorios Calier S.A.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

15/12/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

1936

Data de alteração do estado de autorização:

15/12/2009

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

Documentos

Resumo das características do medicamento

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015604>