

# ZOOBIOTIC GLOBULIT 150 mg/g

## Premix for medicated feeding stuff for pigs

Autorizat

- Amoxicillin trihydrate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

### Specia țintă:

Purcel înțărcat

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)  
150.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

### Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

-:

- 

**Purcel înțărcat**

- Carne și organe. 7 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [English](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

15/12/2009

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numărul autorizației:**

1936

---

**Data modificării statusului autorizației:**

15/12/2009

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

ES/V/0112/002

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

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