

## ZOOCOLAGOGO C.M.

Ima dovoljenje za promet

- Rhubarb
- CONDURANGO
- PEUMUS BOLDUS
- STRYCHNOS NUX-VOMICA

### Informacije o zdravilu

**Ime zdravila:**

ZOOCOLAGOGO C.M.

---

**Učinkovina:**

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

**Ciljne živalske vrste:**

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pot uporabe:**

Dajanje v vodo za pitje/mleko

---

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v English  
9.00 gram(s) / 1.00 Vrečica

Na voljo samo v English  
2.00 gram(s) / 1.00 Vrečica

Na voljo samo v English  
6.00 gram(s) / 1.00 Vrečica

Na voljo samo v English  
1.00 gram(s) / 1.00 Vrečica

---

### **Farmaceutska oblika:**

Peroralni prašek

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **Dajanje v vodo za pitje/mleko:**

•

#### **govedo**

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

•

#### **Goat**

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

•

#### **Sheep**

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

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QA16AX

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Italy

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Italian](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Fatro S.p.A.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

9/12/2003

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Fatro S.p.A.

---

**Pristojni organ:**

Ministry Of Health

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

9/12/2003

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.