

Lobotor 100 mg/ml soluzione
iniettabile per cavalli non
destinati alla produzione di
alimenti per il consumo umano,
cani, gatti, uccelli selvatici, da
gabbia e da voliera, ruminanti
selvatici e da zoo.

Autoriseret

- Ketamine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Lobotor 100 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano, cani, gatti, uccelli selvatici, da gabbia e da voliera, ruminanti selvatici e da zoo.

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest, ikke beregnet til konsum

Kat

Hund

Prydfugl

Andre fugle
Zoo dyr
Vildt kvæg

Administrationsvej:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN01AX03

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Italy

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Acme S.r.l.

Dato for markedsføringstilladelse:

10/09/2009

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

104135

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

10/09/2014

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.