

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.

Zugelassen

- Ketamine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

Katze

Hund

Ziervogel

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [dänisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [rumänisch](#) [schwedisch](#)

Wildrind

Art der Anwendung:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [portugiesisch](#)

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN01AX03

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Verfügbar in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Acme S.r.l.

Zulassungsdatum:

10/09/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetviva Richter GmbH

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

104135

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/09/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.