

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.

Εγκεκριμένο

- Ketamine

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

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.

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση

Γάτα

Σκύλος

Καλλωπιστικά πτηνά

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Δανέζικα Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά
Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά

Ζώα ζωολογικού κήπου

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Δανέζικα Γερμανικά Αγγλικά Λετονικά
Λιθουανικά Ουγγρικά Ρουμανικά Σουηδικά

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή και ενδοβλέβια χορήγηση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QN01AX03

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Italy

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Acme S.r.l.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

10/09/2009

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Vetviva Richter GmbH

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:

104135

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

10/09/2014

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.