

Ketavet 100 mg/ml Solution for Injection for Dogs, Cats and Horses

Неразрешен

- Ketamine hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Ketavet 100 mg/ml Solution for Injection for Dogs, Cats and Horses

KETASET 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PERROS GATOS Y CABALLOS

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

котка

куче

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

115.35 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

-

кон

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 24 hour

-

кон

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 24 hour

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN01AX03

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски

Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Spain S.L.

Дата на разрешение за търговия:

6/02/2015

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

3176 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

31/01/2025

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

IE/V/0646/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet