

KETAMIDOR 100 mg/ ml injekčný roztok

Разрешен

- Ketamine hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

KETAMIDOR 100 mg/ ml injekčný roztok

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца
коза
свиня
куче
котка
кон
говеда

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение
Интравенозно приложение
Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

115.33 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

овца

- Not specified. 0 day Without withdrawal period

•

коза

- Not specified. 0 day Without withdrawal period

•

свиня

- Not specified. 0 day Without withdrawal period

•

куче

- Not applicable. 0 day Without withdrawal period

•

котка

- Not applicable. 0 day Without withdrawal period

Интравенозно приложение:

•

кон

- Not specified. 0 day Without withdrawal period

•

говеда

- Not specified. 0 day Without withdrawal period

•

овца

- Not specified. 0 day Without withdrawal period

•

коза

- Not specified. 0 day Without withdrawal period

•

свиня

- Not specified. 0 day Without withdrawal period

•

куче

- Not applicable. 0 day Without withdrawal period

•

котка

- Not applicable. 0 day Without withdrawal period

Подкожно приложение:

•

котка

- Not applicable. 0 day Without withdrawal period

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:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Slovakia

Описание на опаковката:

Налично само в [Словашки](#)

Налично само в [Словашки](#)

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](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Vetviva Richter GmbH

Дата на разрешение за търговия:

20/11/2003

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vetviva Richter GmbH

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

96/040/03-S

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

20/11/2003

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

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.