

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Разрешен

- Ketamine hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

плъх

морско свинче

заек

котка

овца

коза

куче

кон

хамстер

мишка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение
Интраперитонеално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 1 day

-

овца

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

-

коза

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

•

конт

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

•

овца

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

•

коза

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

Ветеринарномедицински Анатоми-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:

Latvia

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Дата на разрешение за търговия:

6/07/2020

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

V/DCP/20/0038

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

6/07/2020

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

FR/V/0338/001

Засегната държава членка:

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

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

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.

eu-puar-frv0338001-mr-rpe665-en.pdf