

# Ketaminol vet. 50 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Разрешен

- Ketamine hydrochloride

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Ketaminol vet. 50 mg/ml Injektionsvätska, lösning

---

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

---

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

маймуна  
декоративна птица  
морско свинче  
куче  
кон  
фретка  
котка

---

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение  
Интравенозно приложение  
Подкожно приложение

---

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

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

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интрамускулно приложение:

- **кон**  
- Meat and offal. 1 day

#### Интравенозно приложение:

- **кон**  
- Meat and offal. 1 day

#### Подкожно приложение:

- **кон**  
- Meat and offal. 1 day

---

### 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:**

Sweden

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Шведски](#)

Налично само в [Шведски](#)

---

## 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](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

3/12/1993

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Oriola Sweden AB

---

**Отговорен орган:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

11967

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

3/12/1993

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Листовка

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

Кратка характеристика на продукта

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