

Ketastamin 100 mg/mL, otopina za injekciju, za pse, mačke, goveda, ovce, koze, konje, svinje, zamorčice, hrčke, kuniće, štakore i miševe

Разрешен

- Ketamine hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Ketastamin 100 mg/mL, otopina za injekciju, za pse, mačke, goveda, ovce, koze, konje, svinje, zamorčice, hrčke, kuniće, štakore i miševe

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче
котка
коза
свиня
заек
кон
говеда
овца

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно 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:**

-

коза

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 1 day

Интравенозно приложение:

-

кон

- Meat and offal. 1 day

-

говеда

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

-

овца

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 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 Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Хърватски

Налично само в Хърватски

Налично само в Хърватски

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

Притежател на разрешение за търговия:

Genera d.d.

Дата на разрешение за търговия:

11/01/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Produlab Pharma Production B.V.

Отговорен орган:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Номер на разрешението за търговия:

UP/I-322-05/15-01/140

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

11/01/2019

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

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