

KETAVET 100, 100 mg/ml

Разрешен

soluzione iniettabile per equini
NDPA, cani, gatti, uccelli (selvatici,
esotici, ornamentali), ruminanti
selvatici e da zoo

- Ketamine

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

KETAVET 100, 100 mg/ml soluzione iniettabile per equini NDPA, cani, gatti, uccelli (selvatici, esotici, ornamentali), ruminanti selvatici e da zoo

KETAVET 100, 100 mg/ml soluzione iniettabile per equini NDPA, cani, gatti, uccelli (selvatici, esotici, ornamentali), ruminanti selvatici e da zoo

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

коне, от които не се добива храна за консумация от хора

куче

котка

декоративна птица

зоопаркови животни

диви животни

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Интрамускулно приложение:

- **коне, от които не се добива храна за консумация от хора**
- **куче**
- **котка**
- **декоративна птица**
- **зоопаркови животни**
- **диви животни**

Интравенозно приложение:

- **коне, от които не се добива храна за консумация от хора**
 - **куче**
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN01AX03

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Italian](#)

Налично само на [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Intervet Productions S.r.l.

Marketing authorisation date:

30/04/1987

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet Productions S.r.l.

Intervet International GmbH

Отговорен орган:

MdS

Номер на лиценза:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на лиценза:

1/01/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100930>