

Ketavet 100 mg/ml Solution for Injection for Dogs, Cats and Horses

Ikke
autoriseret

- Ketamine hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Ketavet 100 mg/ml Solution for Injection for Dogs, Cats and Horses

KETASET 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PERROS GATOS Y CABALLOS

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Kat

Hund

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
115.35 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 1 dag
- Milk. 24 hour

-

Hest

- Meat and offal. 1 dag
 - Milk. 24 hour
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN01AX03

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Spain S.L.

Dato for markedsføringstilladelse:

6/02/2015

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

3176 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

31/01/2025

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

IE/V/0646/001

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet