

Ketaset 100 mg/ml Injektionslösung für Hunde, Katzen und Pferde

Autorisiert

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Ketaset 100 mg/ml Injektionslösung für Hunde, Katzen und Pferde

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Pferd

Katze

Hund

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

115.35 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intravenöse Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 24 Stunde

-

Katze

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 24 Stunde

intramuskuläre Anwendung:

-

Hund

-

Katze

subkutane Anwendung:

-

Katze

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN01AX03

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Available in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

22/12/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402082.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/01/2020

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0646/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Zypern Deutschland Griechenland Italien Portugal Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

eu-PUAR-ketavet-100-mg-ml-solution-for-injection-for-dogs--cats-and-horses-en.pdf