

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

Εξουσιοδοτημένο

- Ketamine

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση

Σκύλος

Γάτα

Καλλωπιστικά πτηνά

Ζώα ζωολογικού κήπου

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [Latvian](#)

[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος**Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**Ενδομυϊκή χρήση:**

- Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση
- Σκύλος
- Γάτα
- Καλλωπιστικά πτηνά
- Ζώα ζωολογικού κήπου
- Wild animals

Ενδοφλέβια χρήση:

- Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση
 - Σκύλος
-

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QN01AX03

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet Productions S.r.l.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

30/04/1987

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet Productions S.r.l.

Intervet International GmbH

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

1/01/2009

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

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