

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

Autorisé

- Ketamine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval (non producteur de denrées)

Chien

Chat

Oiseaux de volière

Disponibile unicamente en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#)

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

Disponibile unicamente en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN01AX03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Disponible en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Italian

Disponible uniquement en Italian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet Productions S.r.l.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/04/1987

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet Productions S.r.l.

Intervet International GmbH

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/01/2009

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.