

Ketanest 100 mg/ml oldatos injekció kutyák és macskák részére A.U.V.

Engedélyezett

- Ketamine hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Ketanest 100 mg/ml oldatos injekció kutyák és macskák részére A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya
macska

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás
Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QN01AX03

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

10, 15, 20 és 25 ml, gumidugóval és alumínium kupakkal lezárt injekciós üvegben, papírdobozban.

10, 15, 20 és 25 ml, gumidugóval és alumínium kupakkal lezárt injekciós üvegben, papírdobozban.

10, 15, 20 és 25 ml, gumidugóval és alumínium kupakkal lezárt injekciós üvegben, papírdobozban.

10, 15, 20 és 25 ml, gumidugóval és alumínium kupakkal lezárt injekciós üvegben, papírdobozban.

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

15/08/2012

Gyártási tételek felszabadításaért felelős gyártóhelyek:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

15/08/2012

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat