

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

Felhatalmazott

- Ketamine

Product identification

Készítmény neve:

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

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

nem élelmiszertermelő ló

kutya

macska

díszmadarak

állatkerti állatok

vadállatok

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscularis alkalmazás:

- nem élelmiszertermelő ló
- kutya
- macska
- díszmadarak
- állatkerti állatok
- vadállatok

Intravénás alkalmazás:

- nem élelmiszertermelő ló
 - kutya
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QN01AX03

Szállítás jogállása:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Termékengedélyezés jogalapja:

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet Productions S.r.l.

Marketing authorisation date:

30/04/1987

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet Productions S.r.l.

Intervet International GmbH

Felelős hatóság:

MdS

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/01/2009

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

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