

Ketaminol Vet. injektionsvæske, opløsning 50 mg/ml

Heimilað

- Ketamine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ketaminol Vet. 50 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Ketaminol Vet. injektionsvæske, opløsning 50 mg/ml

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

57.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN01AX03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í danska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

13/08/1991

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International GmbH

Farmaceutici Gellini S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

13646

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/08/1991

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.