

# Ketamin 100 mg/ml

Registruotas

- Ketamine hydrochloride

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Ketamin 100 mg/ml

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Kiaulė

Šuo

Katė

Avis

Ožka

Žirgas

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Leisti į veną

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik Anglų  
115.34 miligramai / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Leisti į raumenis:**

- 

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.
- Pienas. 0 d.

- 

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.

- 

**Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.
- Pienas. 0 d.

- 

**Ožka**

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.
- Pienas. 0 d.

**Leisti į veną:**

- 

**Žirgas**

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.
- Pienas. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.

- Pienas. 0 d.

•

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.

•

**Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.

- Pienas. 0 d.

•

**Ožka**

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.

- Pienas. 0 d.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QN01AX03

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

**Galima įsigyti:**

Germany

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių  
Pateikiama tik Vokiečių  
Pateikiama tik Vokiečių  
Pateikiama tik Vokiečių  
Pateikiama tik Vokiečių  
Pateikiama tik Vokiečių  
Pateikiama tik Vokiečių

---

## Papildoma informacija

### **Teisių tipas:**

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

---

### **Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik Anglų Italų Latvių Norwegian

---

### **Registruotojas:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

### **Rinkodaros leidimo data:**

21/05/2013

---

### **Serijos išleidimo gamybos vietos:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

### **Atsakinga institucija:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Registracijos numeris:**

401650.00.00

---

### **Registracijos statuso pasikeitimo data:**

14/11/2019

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

2401650-parde-20180514.pdf