

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

Toegelaten

- Ketamine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Niet te consumeren paarden

Hond

Kat

Kooivogels

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#)

[Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Zweeds](#)

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)
:

QN01AX03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)
Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet Productions S.r.l.

Handelsvergunningsdatum:

30/04/1987

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet Productions S.r.l.

Intervet International GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

1/01/2009

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.