

VETAKETAM 100 mg/ml

Autorisert

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Legemidlets navn:

VETAKETAM 100 mg/ml

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

katt
hund
hest
ponni
storfe
sau
gris

Administrering:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulær bruk:**

- **katt**
- **hund**
- **hest**

- Slakt. 3 dag

The product is not authorized for administration to animals producing milk for human consumption.

- **ponni**

- Slakt. 3 dag

The product is not authorized for administration to animals producing milk for human consumption.

- **storfe**

- Slakt. 3 dag

The product is not authorized for administration to animals producing milk for human consumption.

- **sau**

- Slakt. 3 dag

The product is not authorized for administration to animals producing milk for human consumption.

- **gris**

- Slakt. 3 dag

Intravenøs bruk:

- **katt**
- **hund**
- **hest**

- Slakt. 3 dag

The product is not authorized for administration to animals producing milk for human consumption.

- **ponni**

- Slakt. 3 dag

The product is not authorized for administration to animals producing milk for human consumption.

- **storfe**

- Slakt. 3 dag

The product is not authorized for administration to animals producing milk for human consumption.

- **sau**

- Slakt. 3 dag

The product is not authorized for administration to animals producing milk for human consumption.

- **gris**

- Slakt. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN01AX03

Utleveringsbestemmelser :

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

RO

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Romanian

Tilgjengelig bare i Romanian

Tilgjengelig bare i Romanian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Maravet S.R.L.

Marketing authorisation date:

4/08/2011

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Multi-Trade Company "Vet-Agro" Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

160260

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

17/08/2016

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041770>