

Ketaminol vet. 50 mg/ml Injeksjonsväska, lösning

Autorisert

- Ketamine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Ketaminol vet. 50 mg/ml Injeksjonsväska, lösning

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ape

prydfugl

marsvin

hund

hest

tamilder

katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
57.67 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

hest

- Slakt. 1 dag

Intravenøs bruk:

-

hest

- Slakt. 1 dag

Subkutan bruk:

-

hest

- Slakt. 1 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN01AX03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SE

Tilgjengelig i:

SE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [svensk](#)

Bare tilgjengelig i [svensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/12/1993

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Oriola Sweden AB

Ansvarlig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

11967

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/12/1993

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Package Leaflet

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

Summary of Product Characteristics

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