

Ketaminol vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Autorizat

- Ketamine hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Ketaminol vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Maimuță

Păsări ornamentale

Porcușor de Guineea

Câine

Cal

Dihor

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
115.33 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Cal

- Carne și organe. 1 zi

Administrare intravenoasă:

-

Cal

- Carne și organe. 1 zi

Administrare subcutanată:

-

Cal

- Carne și organe. 1 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN01AX03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Sweden

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)

[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

17/12/1993

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Oriola Sweden AB

Autoritatea responsabilă:

Swedish Medical Products Agency

Numărul autorizației:

11986

Data modificării statusului autorizației:

17/12/1993

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.