

Ketavet 100 mg/ml solution for injection for dogs, cats and horses

Autorizat

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Denumirea medicamentului:

Ketavet 100 mg/ml Solution for Injection for Dogs, Cats and Horses
Ketavet 100 mg/ml solution for injection for dogs, cats and horses

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Cal
Câine
Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare intravenoasă
Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
115.35 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrare intramusculară:**

- **Cal**

- Carne și organe. 1 zi

- Lapte. 24 oră

- **Câine**

- **Pisică**

Administrare intravenoasă:

- **Cal**

- Carne și organe. 1 zi

- Lapte. 24 oră

- **Câine**

- **Pisică**

Administrare subcutanată:

- **Cal**

- Carne și organe. 1 zi

- Lapte. 24 oră

- **Câine**

- **Pisică**

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN01AX03

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoritatea responsabilă:

Health Products Regulatory Authority

Numărul autorizației:

VPA10387/036/001

Data modificării statusului autorizației:

20/03/2015

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

ES/V/0319/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

eu-PUAR-ketavet-100-mg-ml-solution-for-injection-for-dogs--cats-and-horses-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097643>