

Ketavet 100 mg/ml Solution for Injection for Dogs, Cats and Horses

Neoprávnený

- Ketamine hydrochloride

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Ketavet 100 mg/ml Solution for Injection for Dogs, Cats and Horses

KETASET 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PERROS GATOS Y CABALLOS

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intravenózne použitie

Intramuskulárne použitie
Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
115.35 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intravenózne použitie:

-

Horse

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 24 hour

-

Horse

- Meat and offal. 1 day
 - Milk. 24 hour
-

Anatomiccko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN01AX03

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Španielsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Španielsky](#)

Dostupné len v [Španielsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)

[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Spain S.L.

Dátum registrácie lieku:

6/02/2015

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zodpovedný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Číslo registrácie:

3176 ESP

Dátum zmeny stavu registrácie:

31/01/2025

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0646/001

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