

Bioketan 100 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem un suņiem

Neoprāvnēny

- Ketamine hydrochloride

Identifikācija lieku

Nāzov lieku:

Bioketan 100 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem un suņiem

Ūčinnā lātka:

Dostupnē len v [English](#)

Ciel'ovē druhy:

Dostupnē len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dānsky](#) [Nemecky](#) [Estōnsky](#) [Grēcky](#) [English](#) [Francūzsky](#) [Taliānsky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Mađarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fīnsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupnē len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dānsky](#) [Nemecky](#) [Estōnsky](#) [Grēcky](#) [English](#) [Francūzsky](#) [Taliānsky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Mađarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fīnsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulārne použitie

Intravenōzne použitie

Podrobnosti o lieku

Ūčinnā lātka a sila:

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

Lieková forma:

Injekčný roztok

Anatomicko-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:

Lotyšsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Dátum registrácie lieku:

26/11/1999

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Zodpovedný orgán:

Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

V/NRP/99/1037

Dátum zmeny stavu registrácie:

11/10/2023

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.