

# Ketaminol vet. 50 mg/ml Injektionsväska, lösning

Autoriseret

- Ketamine hydrochloride

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Ketaminol vet. 50 mg/ml Injektionsväska, lösning

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Abe

Prydfugl

Marsvin

Hund

Hest

Fritte

Kat

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

# Produktoplysninger

## Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
57.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

---

## Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

### Intramuskulær anvendelse:

- 

#### Hest

- Meat and offal. 1 dag

### Intravenøs anvendelse:

- 

#### Hest

- Meat and offal. 1 dag

### Subkutan anvendelse:

- 

#### Hest

- Meat and offal. 1 dag

---

## Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN01AX03

---

## Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Godkendelsesstatus:

Gyldig

---

## Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Sweden

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet International B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

3/12/1993

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Oriola Sweden AB

---

**Ansvarlig myndighed:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

11967

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

3/12/1993

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.