

Ketaminol Vet. 100 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Autoriseret

- Ketamine hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Ketaminol Vet. 100 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kat

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

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:

Denmark

Pakningsbeskrivelse:

20 ml injektionsvæske, opløsning, i hætteglas

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:

13/08/1991

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Farmaceutici Gellini S.p.A.
Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

13647

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/08/1991

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

dansk (, INJEKTIONSVÆSKE, OPLØSNING 50 MG-ML OG 100 MG-ML)

Udgivet den: 14/03/2026

[Hent](#)