

# KETAMINOL 10

Μη εγκεκριμένο

- Ketamine hydrochloride

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

KETAMINOL 10

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Άλογο

Αγελάδα

Μόσχος

Χοίρος

Σκύλος

Γάτα

Πρόβατο

Αίγα

Ινδικό χοιρίδιο

Χάμστερ

Κουνέλι

Κοτόπουλο

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά

Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Norwegian

### Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Ενδοφλέβια χρήση:**

•

#### **Άλογο**

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Αγελάδα**

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Μόσχος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Πρόβατο**

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

## **Αίγα**

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

## **Ενδομυϊκή χρήση:**

•

## **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

## **Πρόβατο**

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

## **Αίγα**

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

## **Κουνέλι**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

## **Κοτόπουλο**

- Κρέας. 0 Ημέρα

•

## **Bear**

- Κρέας. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QN01AX03

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Παραδόθηκε

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet International B.V.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

22/06/2005

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Αριθμός έγκρισης:**

150193

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

17/03/2025

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.