

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

No
autorizado

- Ketamine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Gatos

Perros

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
115.35 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal. 1 Día
- Milk. 24 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 1 Día
 - Milk. 24 Hora(s)
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN01AX03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de 50 ml

Caja con 1 vial de 10 ml

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Spain S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

6/02/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3176 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/01/2025

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0646/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet