

KETAMINE - KEPRO INJ.

Autorizado

- Ketamine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

KETAMINE - KEPRO INJ.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QN01AX03

Condiciones de dispensación:
No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:
Autorizado

Autorizado en:
Rumania; Rumanía

Descripción del formato:
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:
Kepto B.V.

Fecha de autorización de comercialización:
27/02/2002

Fabricante responsable de la liberación del lote:
Kepto B.V.

Autoridad responsable:
Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

160095

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/09/2023

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.