

# Ketaminol vet. 50 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Autorizado

- Ketamine hydrochloride

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Ketaminol vet. 50 mg/ml Injektionsvätska, lösning

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Monos

Aves ornamentales

Cobayas

Perros

Caballos

Hurones

Gatos

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

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

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

##### **Caballos**

- Meat and offal. 1 Día

#### Vía intravenosa:

- 

##### **Caballos**

- Meat and offal. 1 Día

#### Vía subcutánea:

- 

##### **Caballos**

- Meat and offal. 1 Día

---

### 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:

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Suecia

---

**Disponible en:**

Suecia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

3/12/1993

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Oriola Sweden AB

---

**Autoridad responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

11967

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

3/12/1993

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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