

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

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.