

# Ketaminol 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

No  
autorizado

- Ketamine hydrochloride

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Ketaminol 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

---

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

---

### Especies de destino:

Perros  
Gatos  
Conejos  
Cobayas  
Hámsteres

---

### Vía de administración:

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

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

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

- 

**Perros**

- 

**Gatos**

- 

**Conejos**

- 

**Cobayas**

- 

**Hámsteres**

---

**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:**

Austria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

---

## 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

14/10/1997

---

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

Intervet International GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número de autorización:**

8-00335

---

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

2/04/2025

---

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.

Etiquetado

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072547>