

# Ketasol 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Autorizado

- Ketamine hydrochloride

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Ketasol 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

---

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Perros

Gatos

Porcino

Bovino

Caballos

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

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

**Vía intramuscular:**

•

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

**Vía intravenosa:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

**Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 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:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Austria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

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](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

aniMedica GmbH

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

25/09/1992

---

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

aniMedica GmbH

---

### **Autoridad responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Número de autorización:**

8-00173

---

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

25/09/1992

---

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

### Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

### Etiquetado

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