

Ketastamin 100 mg/mL, otopina
za injekciju, za pse, mačke,
goveda, ovce, koze, konje, svinje,
zamorčiče, hrčke, kuniće, štakore
i miševe

Autorizado

- Ketamine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ketastamin 100 mg/mL, otopina za injekciju, za pse, mačke, goveda, ovce, koze, konje, svinje, zamorčiče, hrčke, kuniće, štakore i miševe

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Caprino

Porcino

Conejos

Caballos

Bovino

Ovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

115.33 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

-

Caprino

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal. 1 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

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

QN01AX03

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Croacia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Croatian](#)

Disponibile únicamente en [Croatian](#)

Disponibile únicamente en [Croatian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Genera d.d.

Fecha de autorización de comercialización:

11/01/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma Production B.V.

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/15-01/140

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/01/2019

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.