

Ketavet 100 mg/ml Solution for Injection for Dogs, Cats and Horses

No
autorizado

- Ketamine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ketavet 100 mg/ml Solution for Injection for Dogs, Cats and Horses

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros
Gatos
Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía intravenosa
Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

•

Caballos

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 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:

Anulado

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

Zoetis UK Limited

Fecha de autorización de comercialización:

18/03/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 42058/3003

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/10/2024

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0646/001

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.

Prospecto

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.

ie-puar-mr-iev0646001-ketavet-100-mgml-solution-for-injection-for-dogs-c-en.pdf

eu-PUAR-ketavet-100-mg-ml-solution-for-injection-for-dogs--cats-and-horses-en.pdf