

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

Autorizado

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Nombre del medicamento:

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

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

115.35 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• **Caballos**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 24 Hora(s)

• **Perros**

• **Gatos**

Vía intravenosa:

• **Caballos**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 24 Hora(s)

• **Perros**

• **Gatos**

Vía subcutánea:

• **Caballos**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 24 Hora(s)

• **Perros**

• **Gatos**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QN01AX03

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis UK Limited

Marketing authorisation date:

18/03/2015

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

VM 42058/3003

Fecha del cambio de estado de la autorización:

16/08/2022

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0319/001

Estados miembros afectados:

Austria Chipre Alemania Grecia Irlanda Italia Portugal

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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.

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