

# NIMATEK 100 mg/ml, Solution for injection for dogs, cats and horses

Autorisé

- Ketamine hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

NIMATEK 100 mg/ml, Solution for injection for dogs, cats and horses

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Chien

Chat

Cheval

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

115.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intraveineuse:**

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 1 day

- Lait. 1 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QN01AX03

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

23/05/2014

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autorité responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

835585

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

23/05/2014

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0475/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Finlande Italie Pologne Portugal Suède

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.