

File downloaded on 2026-06-17

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600000090401>

KETAMINOL 10

Non autorisé

- Ketamine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

KETAMINOL 10

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Bovin (vache)

Bovin (veau)

Porc

Chien

Chat

Mouton

Chèvre

Cobaye

Hamster

Lapin

Poulet

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Cheval

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

-

Bovin (vache)

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Mouton

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

-

Chèvre

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Mouton

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

-

Chèvre

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

-

Lapin

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet

- Chair et peau. 0 day

-

Bear

- Chair et peau. 0 day

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

QN01AX03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Romanian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/06/2005

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

Intervet Deutschland GmbH

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

150193

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/03/2025

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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