

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

Autorizzato

- Ketamine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
115.40 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 1 giorno
 - latte. 1 giorno
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN01AX03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Finlandia

Disponibile in:

Finlandia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Eurovet Animal Health B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/03/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorità responsabile:

Finnish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

31614

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/03/2015

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0475/001

Stati membri interessati:

Austria Finlandia Italia Polonia Portogallo Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.