

# 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](http://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.