

# Ketaminol vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Autorizzato

- Ketamine hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Ketaminol vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

scimmia  
uccelli da gabbia e da voliera  
porcellino d'India  
Cane  
Cavallo  
Furetto  
Gatto

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare  
Uso endovenoso  
Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English

115.33 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

- 

##### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 1 giorno

#### **Uso endovenoso:**

- 

##### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 1 giorno

#### **Uso sottocutaneo:**

- 

##### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 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:**

Svezia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet International B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

17/12/1993

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Oriola Sweden AB

---

**Autorità responsabile:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

11986

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

17/12/1993

---

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.