

File downloaded on 2026-06-29

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000073113>

Ketamin 100 mg/ml

Autorizzato

- Ketamine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Ketamin 100 mg/ml

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Cane

Gatto

Ovino

Caprino

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

115.34 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 3 giorno

- latte. 0 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 3 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 3 giorno

- latte. 0 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 3 giorno

- latte. 0 giorno

Uso endovenoso:

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 3 giorno

- latte. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

•

bovini

- carni e frattaglie. 3 giorno
- latte. 0 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 3 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 3 giorno
- latte. 0 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 3 giorno
- latte. 0 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:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in [German](#)
Disponibile solo in [German](#)
Disponibile solo in [German](#)
Disponibile solo in [German](#)
Disponibile solo in [German](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/05/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

401650.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/11/2019

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

2401650-parde-20180514.pdf