

File downloaded on 2026-04-24

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000097641>

# Ketavet 100 mg/ml solution for injection for dogs, cats and horses

Autorizzato

- Ketamine

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Ketavet 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](#)  
100.00 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:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## 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:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

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

22/12/2014

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

402082.00.00

---

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

17/01/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0646/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Cipro Germania Grecia Italia Portogallo Spagna

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

ie-puar-mr-iev0646001-ketavet-100-mgml-solution-for-injection-for-dogs-c-en.pdf

eu-PUAR-ketavet-100-mg-ml-solution-for-injection-for-dogs--cats-and-horses-en.pdf