

## Ketamin 10%

Autorizado

- Ketamine hydrochloride

### Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Ketamin 10%

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

**Via de administração:**

Via intramuscular

Via intravenosa

### Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

115.34 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QN01AX03

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Alemanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Bremer Pharma GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

14/05/1997

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bremer Pharma GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

27015.00.00

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

18/08/2003

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.