

# VETAKETAM 100 mg/ml

Autorizat

- Ketamine hydrochloride

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

VETAKETAM 100 mg/ml

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

### Specii țintă:

Pisică

Câine

Cal

Cal (ponei)

Bovine

Oaie

Porc

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

## Product details

### Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Withdrawal period by route of administration:****Administrație intramusculară:**

- **Pisică**
- **Câine**
- **Cal**

- Carne și organe. 3 day

The product is not authorized for administration to animals producing milk for human consumption.

- **Cal (ponei)**

- Carne și organe. 3 day

The product is not authorized for administration to animals producing milk for human consumption.

- **Bovine**

- Carne și organe. 3 day

The product is not authorized for administration to animals producing milk for human consumption.

- **Oaie**

- Carne și organe. 3 day

The product is not authorized for administration to animals producing milk for human consumption.

- **Porc**

- Carne și organe. 3 day

**Administrație intravenoasă:**

- **Pisică**
- **Câine**
- **Cal**

- Carne și organe. 3 day

The product is not authorized for administration to animals producing milk for human consumption.

- **Cal (ponei)**

- Carne și organe. 3 day

The product is not authorized for administration to animals producing milk for human consumption.

- **Bovine**

- Carne și organe. 3 day

The product is not authorized for administration to animals producing milk for human consumption.

- **Oaie**

- Carne și organe. 3 day

The product is not authorized for administration to animals producing milk for human consumption.

- **Porc**

- Carne și organe. 3 day

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QN01AX03

---

**Statusul legal privind aprovizionarea :**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Authorised in:**

România

---

**Descrierea ambalajului:**

Flacon PET prevazut cu dop din cauciuc bromobutilic cu capsă de aluminiu X 50 ml.

Cutie de carton X 1 flacon X 50 ml.

Flacon PET prevazut cu dop din cauciuc bromobutilic cu capsă de aluminiu X 20 ml.

Cutie de carton X 1 flacon X 20 ml.

Flacon PET prevazut cu dop din cauciuc bromobutilic cu capsă de aluminiu X 10 ml.

Cutie de carton X 1 flacon X 10 ml.

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Maravet S.R.L.

---

**Marketing authorisation date:**

4/08/2011

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Multi-Trade Company "Vet-Agro" Sp. z o.o.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numărul autorizației:**

160260

---

**Data modificării statusului autorizației:**

17/08/2016

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041770>