

# Ketaminol vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Autorizat

- Ketamine hydrochloride

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

Ketaminol vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

---

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### **Specia țintă:**

Maimuță  
Păsări ornamentale  
Porcușor de Guineea  
Câine  
Cal  
Dihor  
Pisică

---

### **Calea de administrare:**

Administrare intramusculară  
Administrare intravenoasă  
Administrare subcutanată

---

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
115.33 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intramusculară:**

- 

##### **Cal**

- Carne și organe. 1 zi

#### **Administrare intravenoasă:**

- 

##### **Cal**

- Carne și organe. 1 zi

#### **Administrare subcutanată:**

- 

##### **Cal**

- Carne și organe. 1 zi

---

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

QN01AX03

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Disponibil în:**

Sweden

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)

[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

17/12/1993

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Oriola Sweden AB

---

**Autoritatea responsabilă:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numărul autorizației:**

11986

---

**Data modificării statusului autorizației:**

17/12/1993

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.