

# Ketaminol vet 50 mg/ml injektioneste, liuos

Neautorizat

- Ketamine hydrochloride

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

Ketaminol vet 50 mg/ml injektioneste, liuos

---

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### **Specia țintă:**

Cal  
Câine  
Alte Păsări  
Pisică  
Iepure  
Porcușor de Guineea  
Șobolan  
Șoarece  
Maimuță  
Mustelide  
Papagal  
Peruș australian

---

### **Calea de administrare:**

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară  
Administrare subcutanată

---

## Detalii produs

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

Disponibile numai în [Engleză](#)  
50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

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

#### **Administrare intravenoasă:**

- 

#### **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:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Finlandeză](#)

---

## 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:**

5/06/1995

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.  
Intervet International GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Finnish Medicines Agency

---

**Numărul autorizației:**

11841

---

**Data modificării statusului autorizației:**

31/03/2026

---

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 acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.