

# Ketamin "Richter" 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Autorizat

- Ketamine hydrochloride

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Ketamin "Richter" 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Câine

Pisică

Porc

Bovine

Cal

### 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:**

•

**Porc**

- Carne și organe. 0 zi

**Administrare intravenoasă:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

•

**Cal**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

---

**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

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în [Germană](#)

---

## 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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Vetviva Richter GmbH

---

### **Data autorizației de comercializare:**

9/11/1992

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Vetviva Richter GmbH

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Numărul autorizației:**

8-00158

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

9/11/1992

---

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

## Documente

### Prospectul

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

### Rezumatul caracteristicilor produsului

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

### Etichetarea

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