

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000090401>

KETAMINOL 10

Neautorizat

- Ketamine hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

KETAMINOL 10

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Bovine (vacă)

Vițel

Porc

Câine

Pisică

Oaie

Capră

Porcușor de Guineea

Hamster

Iepure

Găină

Urs

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

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

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Cal

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine (vacă)

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

-

Capră

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

Administrare intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

-

Capră

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

-

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

-

Găină

- Carne. 0 zi

-

Urs

- Carne. 0 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:

România

Descrierea ambalajului:

Flacon din sticla bruna tip II cu dop de cauciuc halogenobutilic si sigilat cu capsă de aluminiu X 20 ml. Cutie de carton X 1 flacon X 20 ml.

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

22/06/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet Deutschland GmbH

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

150193

Data modificării statusului autorizației:

17/03/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents