

# Anaket - injectable solution

Autorizat

- Ketamine hydrochloride

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Анакет - инжекционен разтвор

Anaket - injectable solution

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

---

### Specia țintă:

Cal

Bovine

Oaie

Porc

Câine

Pisică

---

### Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

---

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare intravenoasă:**

- 

**Cal**

- 

**Bovine**

- 

**Oaie**

- 

**Porc**

- 

**Câine**

- 

**Pisică**

**Administrare intramusculară:**

- 

**Cal**

- 

**Bovine**

- 

**Oaie**

- 

**Porc**

- 

**Câine**

- 

**Pisică**

---

**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 [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Bulgaria

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

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

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

9/04/2007

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numărul autorizației:**

0022-1873

---

**Data modificării statusului autorizației:**

19/02/2023

---

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.

Etichetarea

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

Prospectul

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095716>