

Ketamidor 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Разрешен

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Ketamidor 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Ketamidor, 100mg/ml, Injekční roztok

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

куче

котка

свиня

говеда

кон

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

115.33 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Интрамускулно приложение:

- куче
- котка
- свиня

- Meat and offal. 0 day

Интравенозно приложение:

- говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- куче
- кон

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- котка

Подкожно приложение:

- котка
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN01AX03

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Тази информация не е налична за този продукт.

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Richter Pharma AG

Marketing authorisation date:

31/08/2016

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vetviva Richter GmbH

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на лиценза:

96/075/16-C

Дата на промяна в статуса на лиценза:

31/08/2016

Референтна държава членка:

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

Номер на процедурата:

AT/V/0009/001

Засегната държава членка:

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015019>