

Ketamidor 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Autorizovaný

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Název léčivého přípravku:

Ketamidor 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere
KETAMIDOR 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes
Kočka
Prase
Skot
Kůň

Způsob podání:

Intramuskulární podání
Intravenózní podání
Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

115.33 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulární podání:

- **Pes**
- **Kočka**
- **Prase**

- Maso. 0 day

Intravenózní podání:

- **Skot**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

- **Pes**
- **Kůň**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

- **Kočka**

Subkutánní podání:

- **Kočka**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QN01AX03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Francie

Popis balení:

K dispozici pouze v English

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

17/12/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vetviva Richter GmbH

Odpovědný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/4109421 5/2012

Datum změny stavu registrace:

25/10/2017

Referenční členský stát:

Rakousko

Číslo postupu:

AT/V/0009/001

Dotčený členský stát:

Belgie Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Irsko Nizozemsko Polsko Portugalsko Slovinsko Španelsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015021>