

KETAMIDOR 100 mg/ ml injekčný roztok

Autoriseret

- Ketamine hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

KETAMIDOR 100 mg/ ml injekčný roztok

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Får
Ged
Svin
Hund
Kat
Hest
Kvæg

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse
Intravenøs anvendelse
Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

115.33 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Får

- Not specified. 0 dag Without withdrawal period

-

Ged

- Not specified. 0 dag Without withdrawal period

-

Svin

- Not specified. 0 dag Without withdrawal period

-

Hund

- Not applicable. 0 dag Without withdrawal period

-

Kat

- Not applicable. 0 dag Without withdrawal period

Intravenøs anvendelse:

-

Hest

- Not specified. 0 dag Without withdrawal period

•

Kvæg

- Not specified. 0 dag Without withdrawal period

•

Får

- Not specified. 0 dag Without withdrawal period

•

Ged

- Not specified. 0 dag Without withdrawal period

•

Svin

- Not specified. 0 dag Without withdrawal period

•

Hund

- Not applicable. 0 dag Without withdrawal period

•

Kat

- Not applicable. 0 dag Without withdrawal period

Subkutan anvendelse:

•

Kat

- Not applicable. 0 dag Without withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN01AX03

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Slovakia

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Vetviva Richter GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

20/11/2003

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/040/03-S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

20/11/2003

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.