

Nimatek 100 mg/ml Solution for Injection for Dogs, Cats and Horses

Autoriseret

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Lægemidlets navn:

NIMATEK 100 mg/ml, Solution for injection for dogs, cats and horses

Nimatek 100 mg/ml Solution for Injection for Dogs, Cats and Horses

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Hund

Kat

Hest

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

115.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær anvendelse:

- Hund
- Kat

Intravenøs anvendelse:

- **Hest**
 - Meat and offal. 1 day
 - Milk. 1 day
- **Kat**

Subkutan anvendelse:

- **Kat**

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN01AX03

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på Estonian English French Swedish Icelandic Norwegian

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

16/04/2014

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarlig myndighed:

The Veterinary Medicines Directorate

Markedsføringstilladelsesnummer:

Vm 16849/3001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

18/08/2022

Referencemedlemsstat:

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

Procedurenummer:

IE/V/0475/001

Berørte medlemsstater:

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

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

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

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

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

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

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049718>