

KETAMINOL 10

Ikke autoriseret

- Ketamine hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

KETAMINOL 10

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Ko

Kalv

Svin

Hund

Kat

Får

Ged

Marsvin

Hamster

Kanin

Høns

Bjørn

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Hest

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Ko

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Kalv

- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

-

Hund

-

Kat

-

Får

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Ged

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

-

Får

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Ged

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Hund

-

Kat

-

Marsvin

-

Hamster

-

Kanin

- Meat and offal. 0 dag

-

Høns

- Meat. 0 dag

•

Bjørn

- Meat. 0 dag

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:

Afstået

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

22/06/2005

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Intervet Deutschland GmbH

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

150193

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

17/03/2025

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090401>