

Ketamidor 100 mg/ml Injektionslösung

Autorisiert

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

Ketamidor 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Ketamidor 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Ketamidor 100 mg/ml Solution injectable

Ketamidor 100 mg/ml Injektionslösung

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Katze

Schwein

Rind

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

115.33 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

- Hund
- Katze
- Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 day

intravenöse Anwendung:

- Rind

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

- Hund
- Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

- Katze

subkutane Anwendung:

- Katze
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN01AX03

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

25/01/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetviva Richter GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V433246

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/01/2013

Referenzmitgliedstaat:

Österreich

Verfahrensnummer:

AT/V/0009/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Tschechische Republik Dänemark Estland Finnland Frankreich
Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland Niederlande Polen Portugal
Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 7/11/2023

[Herunterladen](#)

Etikettierung

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 7/11/2023

Herunterladen

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015024>