

# Ketamidor 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Zugelassen

- Ketamine hydrochloride

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Ketamidor 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Ketador Vet. 100 mg/ml injektionsvæske, opløsning

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

### **Zieltierarten:**

Hund

Katze

Schwein

Rind

Pferd

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

115.33 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injectieoplossing

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

##### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

#### **intravenöse Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

- 

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QN01AX03

---

### **Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Dänemark

---

**Verfügbar in:**

Dänemark

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

2/01/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Danish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

49994

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/01/2013

---

**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 estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

**Dokumente**

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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