

KETAMIDOR 100 mg/ ml injekčný roztok

Zugelassen

- Ketamine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

KETAMIDOR 100 mg/ ml injekčný roztok

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schaf
Ziege
Schwein
Hund
Katze
Pferd
Rind

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:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schaf

- Not specified. 0 Tag Without withdrawal period

-

Ziege

- Not specified. 0 Tag Without withdrawal period

-

Schwein

- Not specified. 0 Tag Without withdrawal period

-

Hund

- Not applicable. 0 Tag Without withdrawal period

-

Katze

- Not applicable. 0 Tag Without withdrawal period

intravenöse Anwendung:

-

Pferd

- Not specified. 0 Tag Without withdrawal period

•

Rind

- Not specified. 0 Tag Without withdrawal period

•

Schaf

- Not specified. 0 Tag Without withdrawal period

•

Ziege

- Not specified. 0 Tag Without withdrawal period

•

Schwein

- Not specified. 0 Tag Without withdrawal period

•

Hund

- Not applicable. 0 Tag Without withdrawal period

•

Katze

- Not applicable. 0 Tag Without withdrawal period

subkutane Anwendung:

•

Katze

- Not applicable. 0 Tag Without withdrawal period

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

QN01AX03

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Verfügbar in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Vetviva Richter GmbH

Zulassungsdatum:

20/11/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetviva Richter GmbH

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/040/03-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/11/2003

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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