

Ketamidor 10% šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, aitām, cūkām, kazām, suņiem un kaķiem

Autorisiert

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Product identification

Name des Arzneimittels:

Ketamidor 10% šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, aitām, cūkām, kazām, suņiem un kaķiem

Arzneilicher Wirkstoff:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zieltierart(en):

Hund
Katze
Pferd
Rind
Schaf
Ziege
Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung
intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intravenöse Anwendung:

- **Hund**
- **Katze**
- **Pferd**
 - Not specified. 0 day
- **Rind**
 - Not specified. 0 day
- **Schaf**
 - Not specified. 0 day
- **Ziege**
 - Not specified. 0 day
- **Schwein**
 - Not specified. 0 day

intramuskuläre Anwendung:

- **Schaf**
 - Not specified. 0 day
- **Ziege**
 - Not specified. 0 day
- **Schwein**
 - Not specified. 0 day
- **Hund**
- **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:

Lettland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Latvian](#)

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:

16/02/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Richter Pharma AG

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/NRP/01/1290

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/02/2001

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.

Etikettierung

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

Packungsbeilage

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004603>