

NIMATEK 100 mg/ml, Injektionslösung für Hunde, Katzen und Pferde

Zugelassen

- Ketamine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

NIMATEK 100 mg/ml, Injektionslösung für Hunde, Katzen und Pferde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Katze

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
115.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
 - Milch. 1 Tag
-

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

QN01AX03

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

- 5 ml Klarglas-Injektionsflasche (Typ I) mit einem Brombutylgummistopfen und einer Aluminiumbördelkappe
- 10 ml Klarglas-Injektionsflasche (Typ I) mit einem Brombutylgummistopfen und einer Aluminiumbördelkappe
- 20 ml Klarglas-Injektionsflasche (Typ I) mit einem Brombutylgummistopfen und einer Aluminiumbördelkappe
- 25 ml Klarglas-Injektionsflasche (Typ I) mit einem Brombutylgummistopfen und einer Aluminiumbördelkappe
- 30 ml Klarglas-Injektionsflasche (Typ I) mit einem Brombutylgummistopfen und einer Aluminiumbördelkappe

50 ml Klarglas-Injektionsflasche (Typ I) mit einem Brombutylgummistopfen und einer Aluminiumbördelkappe

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:

Eurovet Animal Health B.V.

Zulassungsdatum:

23/05/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

835585

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/05/2014

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0475/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Finnland Italien Polen Portugal 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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 13/02/2023

Updated on: 2/09/2024

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

Etikettierung