

Ketamin 100 mg/ml

Zugelassen

- Ketamine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ketamin 100 mg/ml

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Hund

Katze

Schaf

Ziege

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 0 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 0 Tag

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:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID9) 600 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Durchstechflasche (Braunglas) mit jeweils 50 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID8) 250 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 5 Durchstechflasche (Braunglas) mit jeweils 50 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID7) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Braunglas) mit 50 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID6) 300 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Durchstechflasche (Braunglas) mit jeweils 25 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID5) 125 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 5 Durchstechflasche (Braunglas) mit jeweils 25 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID4) 25 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Braunglas) mit 25 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID3) 120 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Durchstechflasche (Braunglas) mit jeweils 10 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID2) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 5 Durchstechflasche (Braunglas) mit jeweils 10 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID1) 10 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Braunglas) mit 10 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

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:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zulassungsdatum:

21/05/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401650.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/11/2019

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

Dokumente

Combined File of all Documents

2401650-parde-20180514.pdf