

# KETAMIDOR 100 mg/ ml injekčný roztok

Εγκεκριμένο

- Ketamine hydrochloride

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

KETAMIDOR 100 mg/ ml injekčný roztok

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Πρόβατο

Αίγα

Χοίρος

Σκύλος

Γάτα

Άλογο

Βοοειδή

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
115.33 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

---

### Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

#### Ενδομυϊκή χρήση:

- 

##### Πρόβατο

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα Without withdrawal period

- 

##### Αίγα

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα Without withdrawal period

- 

##### Χοίρος

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα Without withdrawal period

- 

##### Σκύλος

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα Without withdrawal period

- 

##### Γάτα

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα Without withdrawal period

#### Ενδοφλέβια χρήση:

- 

##### Άλογο

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα Without withdrawal period

•

**Βοοειδή**

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα Without withdrawal period

•

**Πρόβατο**

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα Without withdrawal period

•

**Αίγα**

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα Without withdrawal period

•

**Χοίρος**

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα Without withdrawal period

•

**Σκύλος**

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα Without withdrawal period

•

**Γάτα**

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα Without withdrawal period

**Υποδόρια χρήση:**

•

**Γάτα**

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα Without withdrawal period

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**  
QN01AX03

---

**Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Slovakia

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

20/11/2003

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Αριθμός έγκρισης:**

96/040/03-S

---

## Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

20/11/2003

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.