

# Ursotamin

Εγκεκριμένο

- Ketamine hydrochloride

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Ursotamin

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Σκύλος

Κουνέλι

Γάτα

Ινδικό χοιρίδιο

Μόσχος

Χοίρος

Άλογο

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
11.53 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Ενδομυϊκή χρήση:**

- 

#### **Κουνέλι**

- Meat and offal. 3 Ημέρα

- 

#### **Μόσχος**

- Meat and offal. 3 Ημέρα

- 

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 3 Ημέρα

#### **Υποδόρια χρήση:**

- 

#### **Κουνέλι**

- Meat and offal. 3 Ημέρα

#### **Ενδοφλέβια χρήση:**

- 

#### **Μόσχος**

- Meat and offal. 3 Ημέρα

- 

#### **Άλογο**

- Meat and offal. 3 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period

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

•

## **Χοίρος**

- Meat and offal. 3 Ημέρα

---

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

QN01AX03

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

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:**

Germany

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

---

## 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 Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

27/05/2004

---

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

Serumwerk Bernburg AG

---

**Αρμόδια αρχή:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Αριθμός έγκρισης:**

3100370.00.00

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

27/05/2004

---

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.