

KETAMIDOR 100 mg/ml

Εγκεκριμένο

- Ketamine hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

KETAMIDOR 100 mg/ml

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Πρόβατο

Αίγα

Χοίρος

Σκύλος

Γάτα

Άλογο

Βοοειδή

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

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:

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

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 Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Romania

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Vetviva Richter GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

3/10/1999

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Vetviva Richter GmbH

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

230036

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

26/08/2025

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ 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.