

# Ketamidor 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Autorizado

- Ketamine hydrochloride

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Ketamidor 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere  
Ketador Vet. 100 mg/ml injektionsvæske, opløsning

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Perros  
Gatos  
Porcino  
Bovino  
Caballos

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular  
Vía intravenosa  
Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

115.33 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

- 

**Perros**

- 

**Gatos**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

**Vía intravenosa:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

**Perros**

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

**Gatos**

**Vía subcutánea:**

- 

**Gatos**

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QN01AX03

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Dinamarca

---

**Disponibile en:**

Dinamarca

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

2/01/2013

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

49994

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

2/01/2013

---

**Estado miembro de referencia:**

Austria

---

**Número de procedimiento:**

AT/V/0009/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica República Checa Dinamarca Estonia Finlandia Francia Alemania  
Grecia Hungría Islandia Irlanda Países Bajos Polonia Portugal Eslovenia  
España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015025>