

Ketamidor 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Autorizado

- Ketamine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ketamidor 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

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:

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

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

QN01AX03

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Disponible en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Vetviva Richter GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

1/02/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetviva Richter GmbH

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 111190

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/01/2022

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

at-puar-atv0009001-mr-ketaemidoer-en.pdf