

Ursotamin

Autorizado

- Ketamine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ursotamin

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros
Conejos
Gatos
Cobayas
Terneros
Porcino
Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía subcutánea
Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en English
11.53 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Conejos

- Meat and offal. 3 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 3 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 3 Día

Vía subcutánea:

-

Conejos

- Meat and offal. 3 Día

Vía intravenosa:

-

Terneros

- Meat and offal. 3 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 3 Día

- Milk. no withdrawal period

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

-

Porcino

- Meat and offal. 3 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:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Serumwerk Bernburg AG

Fecha de autorización de comercialización:

27/05/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Serumwerk Bernburg AG

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

3100370.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/05/2004

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.