

KETAMIDOR, 100 mg/ml, injekcinis tirpalas

Autorizado

- Ketamine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

KETAMIDOR, 100 mg/ml, injekcinis tirpalas

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Porcino

Ovino

Caprino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

•

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

•

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

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

QN01AX03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Disponible en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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:

1/10/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Richter Pharma AG

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/01/1255/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/09/2025

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.