

KETAMIDOR 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Autorisé

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Dénomination du médicament:

Ketamidor 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere
KETAMIDOR 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien
Chat
Porc
Bovins
Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie intraveineuse
Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

115.33 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:

- **Chien**

- **Chat**

- **Porc**

- Viande et abats. 0 day

Voie intraveineuse:

- **Bovins**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

- **Chien**

- **Cheval**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

- **Chat**

Voie sous-cutanée:

- **Chat**

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN01AX03

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

France

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

17/12/2012

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Vetviva Richter GmbH

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/4109421 5/2012

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/10/2017

État membre de référence:

Autriche

Numéro de procédure:

AT/V/0009/001

États membres concernés:

Belgique Tchéquie Danemark Estonie Finlande France Allemagne Grèce
Hongrie Islande Irlande Pays-Bas Pologne Portugal Slovénie Espagne Suède
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015021>