

# Ketamidor 100 mg/ml solution for injection

Autorisé

- Ketamine hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Ketamidor 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Ketamidor 100 mg/ml solution for injection

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Chien

Chat

Porc

Bovins

Cheval

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
115.33 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 0 day

#### **Voie intraveineuse:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

- 

##### **Cheval**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

---

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

QN01AX03

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Irlande

---

**Disponible en:**

Irlande

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

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

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

8/02/2013

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA23462/004/001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

8/02/2013

---

**État membre de référence:**

Autriche

---

**Numéro de procédure:**

**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)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)