

Ketamidor 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Autorisé

- Ketamine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Ketamidor 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Ketamidor 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

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:

Pologne

Disponible en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

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:

25/11/2016

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

Vetviva Richter GmbH

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

2590

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/11/2016

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.