

Ketamidor 100 mg/ml solution for injection

Heimilað

- Ketamine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ketamidor 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Ketamidor 100 mg/ml solution for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Svín

Nautgripir

Hestur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

115.33 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN01AX03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Fáanlegt í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Vetviva Richter GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

8/02/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetviva Richter GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA23462/004/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/02/2013

Umsjónarland (RMS):

Austurríki

Ferilsnúmer:

AT/V/0009/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Tékkland Danmörk Eistland Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland
Ungverjaland Ísland Írland Holland Pólland Portúgal Slóvenía Spánn Svíþjóð
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet