

KETAMIDOR 100 mg/ ml injekčný roztok

Heimilað

- Ketamine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

KETAMIDOR 100 mg/ ml injekčný roztok

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Sauðkind

Geit

Svín

Hundur

Köttur

Hestur

Nautgripir

Leið stjórnslu:

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:

-

Sauðkind

- Ekki tilgreint. 0 dagar Without withdrawal period

-

Geit

- Ekki tilgreint. 0 dagar Without withdrawal period

-

Svín

- Ekki tilgreint. 0 dagar Without withdrawal period

-

Hundur

- Á ekki við. 0 dagar Without withdrawal period

-

Köttur

- Á ekki við. 0 dagar Without withdrawal period

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

- Ekki tilgreint. 0 dagar Without withdrawal period

•

Nautgripir

- Ekki tilgreint. 0 dagar Without withdrawal period

•

Sauðkind

- Ekki tilgreint. 0 dagar Without withdrawal period

•

Geit

- Ekki tilgreint. 0 dagar Without withdrawal period

•

Svín

- Ekki tilgreint. 0 dagar Without withdrawal period

•

Hundur

- Á ekki við. 0 dagar Without withdrawal period

•

Köttur

- Á ekki við. 0 dagar Without withdrawal period

Til notkunar undir húð:

•

Köttur

- Á ekki við. 0 dagar Without withdrawal period

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

QN01AX03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Fáanlegt í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Vetviva Richter GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

20/11/2003

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetviva Richter GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/040/03-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

20/11/2003

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

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.