

Ketamidor 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Autorizzato

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Denominazione del medicinale:

Ketamidor 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Ketamidor 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Ketamidor 100 mg/ml Solution injectable

Ketamidor 100 mg/ml Injektionslösung

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Suino

bovini

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

115.33 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

- **Cane**

- **Gatto**

- **Suino**

- carne e visceri. 0 giorno

Uso endovenoso:

- **bovini**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

- **Cane**

- **Cavallo**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

- **Gatto**

Uso sottocutaneo:

- **Gatto**

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN01AX03

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

25/01/2013

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V433246

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/01/2013

Stato membro di riferimento:

Austria

Numero di procedura:

AT/V/0009/001

Stati membri interessati:

Belgio Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia Francia Germania
Grecia Ungheria Islanda Irlanda Paesi Bassi Polonia Portogallo Slovenia
Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015024>