

KETAMIDOR, 100 mg/ml, injekcinis tirpalas

Autorizzato

- Ketamine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

KETAMIDOR, 100 mg/ml, injekcinis tirpalas

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo
bovini
Suino
Ovino
Caprino
Cane
Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

Uso endovenoso:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

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

QN01AX03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria tranne per alcune confezioni

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lituania

Disponibile in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetviva Richter GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/10/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Richter Pharma AG

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/01/1255/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/09/2025

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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