

Ketamidor 100 mg/ml Solution for Injection

Autorizzato

- Ketamine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Ketamidor 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Ketamidor 100 mg/ml Solution for Injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Suino

bovini

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

115.33 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

-

Cavallo

- 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

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

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

Disponibile in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/02/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 57446/3005

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/10/2024

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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