

Ketamidor 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Geautoriseerd

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Ketamidor 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere
KETAMIDOR 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond
Kat
Varken
Rund
Paard

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Intraveneus gebruik
Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

115.33 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

- **Hond**
- **Kat**
- **Varken**

- Meat and offal. 0 day

Intraveneus gebruik:

- **Rund**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- **Hond**
- **Paard**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- **Kat**

Subcutaan gebruik:

- **Kat**
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN01AX03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Frankrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

17/12/2012

Productielocaties partijvrijgifte:

Vetviva Richter GmbH

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Toelatingsnummer:

FR/V/4109421 5/2012

Wijzigingsdatum status toelating:

25/10/2017

Rapporterende lidstaat:

Oostenrijk

Procedurenummer:

AT/V/0009/001

Betrokken lidstaten:

België Tsjechië Denemarken Estland Finland Frankrijk Duitsland Griekenland
Hongarije IJsland Ierland Nederland Polen Portugal Slovenië Spanje Zweden
Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015021>