

KETAMIDOR 100 mg/ ml injekčný roztok

Toegelaten

- Ketamine hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

KETAMIDOR 100 mg/ ml injekčný roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Schaap

Geit

Varken

Hond

Kat

Paard

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
115.33 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Schaap

- Not specified. 0 day Without withdrawal period

-

Geit

- Not specified. 0 day Without withdrawal period

-

Varken

- Not specified. 0 day Without withdrawal period

-

Hond

- Not applicable. 0 day Without withdrawal period

-

Kat

- Not applicable. 0 day Without withdrawal period

Intraveneus gebruik:

-

Paard

- Not specified. 0 day Without withdrawal period

•

Rund

- Not specified. 0 day Without withdrawal period

•

Schaap

- Not specified. 0 day Without withdrawal period

•

Geit

- Not specified. 0 day Without withdrawal period

•

Varken

- Not specified. 0 day Without withdrawal period

•

Hond

- Not applicable. 0 day Without withdrawal period

•

Kat

- Not applicable. 0 day Without withdrawal period

Subcutaan gebruik:

•

Kat

- Not applicable. 0 day Without withdrawal period

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN01AX03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slowakije

Beschikbaar in:

Slowakije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetviva Richter GmbH

Handelsvergunningdatum:

20/11/2003

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetviva Richter GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/040/03-S

Datum toelatingswijziging:

20/11/2003

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

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