

KETAMIDOR 100 mg/ml

Toegelaten

- Ketamine hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

KETAMIDOR 100 mg/ml

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Schaap

Geit

Varken

Hond

Kat

Paard

Rund

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

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:

Intraveneus gebruik:

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Geit

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Intramusculair gebruik:

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Geit

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Intraveneus gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

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:

Roemenië

Beschikbaar in:

Roemenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetviva Richter GmbH

Handelsvergunningsdatum:

3/10/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetviva Richter GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

230036

Datum toelatingswijziging:

26/08/2025

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). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.