

File downloaded on 2026-06-22

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/nl/600000090401>

KETAMINOL 10

Niet gemachtigd

- Ketamine hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

KETAMINOL 10

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Koeien

Kalveren

Varken

Hond

Kat

Schaap

Geit

Cavia

Hamsters

Konijn

Kip

Beren

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:**Intraveneus gebruik:**

-

Paard

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

-

Koeien

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

-

Kalveren

- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Schaap

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

-

Geit

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

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Schaap

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

-

Geit

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

-

Konijn

- Meat and offal. 0 day

-

Kip

- Meat. 0 day

-

Beren

- Meat. 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:

Surrendered

Toegelaten in:

Roemenië

Verpakkingsomschrijving:

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:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

22/06/2005

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet Deutschland GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

150193

Datum toelatingswijziging:

17/03/2025

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