

Ketamidor 100 mg/ml Solution for Injection

Toegelaten

- Ketamine hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Ketamidor 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Ketamidor 100 mg/ml Solution for Injection

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Varken

Rund

Paard

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:

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Paard

- 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:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Beschikbaar in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetviva Richter GmbH

Handelsvergunningsdatum:

7/02/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetviva Richter GmbH

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

Vm 57446/3005

Datum toelatingswijziging:

30/10/2024

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 Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

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