

# Ketamidor 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Autorizat

- Ketamine hydrochloride

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

Ketamidor 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Ketamidor 100 mg/ml oplossing voor injectie

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

### Specii țintă:

Câine

Pisică

Porc

Bovine

Cal

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

## Product details

### Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

115.33 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Administrare intramusculară:**

- **Câine**
- **Pisică**
- **Porc**

- Carne și organe. 0 day

**Administrare intravenoasă:**

- **Bovine**

- Carne și organe. 0 day

- Lapte. 0 day

- **Câine**
- **Cal**

- Carne și organe. 0 day

- Lapte. 0 day

- **Pisică**

**Administrare subcutanată:**

- **Pisică**
- 

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QN01AX03

---

**Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Authorised in:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

---

## Additional information

### Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetviva Richter GmbH

---

### Marketing authorisation date:

1/02/2013

---

### Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Vetviva Richter GmbH

---

### Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

---

### Numărul autorizației:

REG NL 111190

---

### Data modificării statusului autorizației:

18/01/2022

---

### Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Numărul procedurii:

AT/V/0009/001

---

### State membre interesate:



To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014986>