

KETAMIDOR 100 mg/ml

Autorizat

- Ketamine hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

KETAMIDOR 100 mg/ml

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Oaie

Capră

Porc

Câine

Pisică

Cal

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

115.33 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intramusculară:

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intravenoasă:

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN01AX03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

Flacon din sticla incolora tip I cu dop de cauciuc brombutilic de tip I (F.Eur) si capac de aluminiu X 50 ml. Cutie de carton X 1 flacon X 150 ml.

Flacon din sticla incolora tip I cu dop de cauciuc brombutilic de tip I (F.Eur) si capac de aluminiu X 10 ml. Cutie de carton X 1 flacon X 10 ml.

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetviva Richter GmbH

Data autorizației de comercializare:

3/10/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vetviva Richter GmbH

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

230036

Data modificării statusului autorizației:

26/08/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents