

# KETAMIDOR, 100 mg/ml, injecinis tirpalas

Autorizat

- Ketamine hydrochloride

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

KETAMIDOR, 100 mg/ml, injecinis tirpalas

---

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### **Specia țintă:**

Cal  
Bovine  
Porc  
Oaie  
Capră  
Câine  
Pisică

---

### **Calea de administrare:**

Administrare intramusculară  
Administrare intravenoasă  
Administrare subcutanată

---

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intramusculară:**

- 

##### **Cal**

- Carne și organe. 0 zi

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

- 

##### **Porc**

- Carne și organe. 0 zi

- 

##### **Oaie**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

- 

##### **Capră**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

#### **Administrare intravenoasă:**

-

**Cal**

- Carne și organe. 0 zi

•

**Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

**Porc**

- Carne și organe. 0 zi

•

**Oaie**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

**Capră**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

---

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

QN01AX03

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#)  
[Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Norwegian](#)

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Lithuania

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

---

**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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

1/10/2006

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Richter Pharma AG

---

**Autoritatea responsabilă:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

LT/2/01/1255/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

25/09/2025

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

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