

Ketamidor 100 mg/ml - Injektionslösning för Tiere

Auktoriserad

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Läkemedlets namn:

Ketamidor 100 mg/ml - Injektionslösning für Tiere

Ketamidor 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Ketamidor 100 mg/ml Solution injectable

Ketamidor 100 mg/ml Injektionslösung

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Katt

Svin

Nöt

Häst

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på English
115.33 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

- **Hund**
- **Katt**
- **Svin**
 - Meat and offal. 0 dygn

Intravenös användning:

- **Nöt**
 - Meat and offal. 0 dygn
 - Milk. 0 dygn
- **Hund**
- **Häst**
 - Meat and offal. 0 dygn
 - Milk. 0 dygn
- **Katt**

Subkutan användning:

- **Katt**
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN01AX03

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Belgien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

25/01/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

BE-V433246

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/01/2013

Referensmedlemsstat:

Österrike

Förfarandenummer:

AT/V/0009/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Tjeckien Danmark Estland Finland Frankrike Tyskland Grekland
Ungern Island Irland Nederländerna Polen Portugal Slovenien Spanien
Sverige Storbritannien (Nordirland)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015024>