

File downloaded on 2026-06-29

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000073113>

Ketamin 100 mg/ml

Godkänd

- Ketamine hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Ketamin 100 mg/ml

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Hund

Katt

Får

Get

Häst

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

•

Nöt

- Meat and offal. 3 dygn
- Milk. 0 dygn

•

Svin

- Meat and offal. 3 dygn

•

Får

- Meat and offal. 3 dygn
- Milk. 0 dygn

•

Get

- Meat and offal. 3 dygn
- Milk. 0 dygn

Intravenös användning:

•

Häst

- Meat and offal. 3 dygn
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

•

Nöt

- Meat and offal. 3 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 3 dygn

-

Får

- Meat and offal. 3 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Get

- Meat and offal. 3 dygn
- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN01AX03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)
Finns tillgänglig endast på [tyska](#)
Finns tillgänglig endast på [tyska](#)
Finns tillgänglig endast på [tyska](#)
Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Godkännandedatum:

21/05/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

401650.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

14/11/2019

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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

2401650-parde-20180514.pdf