

Ketexx 100 mg/ml solution for injection

Разрешен

- Ketamine hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Ketexx 100 mg/ml solution for injection

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда
плъх
мишка
хамстер
морско свинче
заек джудже
котка
кон
куче
овца
коза

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение
Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

115.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

-

заек джудже

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

-

кон

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

-

заек джудже

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

-

коне

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

-

овца

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

-

коза

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

Интраперитонеално приложение:

-

заек джудже

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN01AX03

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Alfasan Nederland B.V.

Дата на разрешение за търговия:

20/05/2022

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Alfasan Nederland B.V.

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA10980/016/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

Референтна държава членка:

Процедурен номер:

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански
Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски
Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени
продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

eu-puar-frv0435001-mr-rpe698-en.pdf