

File downloaded on 2026-05-28

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000982460>

# 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.

•

**кoн**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

•

**oвцa**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

•

**кoзa**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

**Интраперитонеално приложение:**

•

**зaек джудже**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) 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:**

24/06/2022

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Отговорен орган:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

V7004011.00.00

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**





## 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