

File downloaded on 2026-07-09

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000093173>

# 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](#)

---

**Наличен в:**

Netherlands

---

**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:**

10/05/2022

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Отговорен орган:**

Medicines Evaluation Board

---

**Номер на разрешението за търговия:**

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

10/05/2022

---

**Референтна държава членка:**

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

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0435/001

---

**Засегната държава членка:**

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  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

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

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Латвийски 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 Немски Естонски Английски Френски Италиански  
Холандски Португалски Словашки Финландски 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



За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://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