

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/700000030479>

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 [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [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:

10/06/2022

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Alfasan Nederland B.V.

Отговорен орган:

The Veterinary Medicines Directorate

Номер на разрешението за търговия:

Vm 36408/3000

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