

Anesketin 100 mg/ml Solution for Injection

Autorizovaný

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Název léčivého přípravku:

Anesketin 100 mg/ml Solution for Injection

Anesketin 100 mg/ml oplossing voor injectie voor honden, katten en paarden

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kůň

Pes

Kočka

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

115.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulární podání:****• Kůň**

- Mléko. 1 day

- Maso. 1 day

• Pes**• Kočka****Intravenózní podání:****• Kůň**

- Mléko. 1 day

- Maso. 1 day

• Pes**• Kočka****Subkutánní podání:****• Kůň**

- Mléko. 1 day

- Maso. 1 day

• Pes**• Kočka**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QN01AX03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Nizozemsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Eurovet Animal Health B.V.

Odpovědný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 111764

Datum změny stavu registrace:

28/01/2022

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo postupu:

NL/V/0278/001

Dotčený členský stát:

Belgie Dánsko Francie Německo Španelsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036165>