

Anesketin 100 mg/ml Solution for Injection

Autorizovaný

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Název léčivého přípravku:

Anesketin 100 mg/ml Solution for Injection
Nimatek 100 mg/ml Oplossing voor injectie
Nimatek 100 mg/ml Solution injectable
Nimatek 100 mg/ml Injektionslösung

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:

Belgie

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:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

28/06/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Eurovet Animal Health B.V.

Odpovědný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V439546

Datum změny stavu registrace:

28/06/2013

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.

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036166>