

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Registrováno

- Ketamine hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Potkan

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#)

[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

[Norwegian](#)

Křeček

Morče

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)

[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kočka

Kůň

Pes

Ovce

Koza

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Intraperitoneální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English

115.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Skot

- Maso. 1 day

- Mléko. 0 day

-

Rabbit (exclusively kept as pet)

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

-

Kůň

- Maso. 1 day

- Mléko. 0 day

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 1 day

- Mléko. 0 day

•

Rabbit (exclusively kept as pet)

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

•

Kůň

- Maso. 1 day

- Mléko. 0 day

•

Ovce

- Maso. 1 day

- Mléko. 0 day

•

Koza

- Maso. 1 day

- Mléko. 0 day

Intraperitoneální podání:

•

Rabbit (exclusively kept as pet)

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QN01AX03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Lotyšsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Alfasan Nederland B.V.

Datum registrace:

26/05/2022

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Alfasan Nederland B.V.

Příslušný orgán:

Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

V/DCP/22/0014

Datum změny stavu registrace:

26/05/2022

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0435/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Finsko Německo Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko Norsko Polsko
Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nezádooucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0435001-mr-rpe698-en.pdf