

# KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorizovaný

- Ketamine hydrochloride

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

Ketexx, 100 mg/ml, injekcinis tirpalas  
KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

---

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy zvířat:

Skot

Potkan

K dispozici pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Křeček

Morče

K dispozici pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kočka

Kůň

Pes

Ovce

K dispozici pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Způsob podání:**

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Intraperitoneální podání

---

## Product details

**Léčivá látka a síla:**

K dispozici pouze v [English](#)

115.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

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

- Maso. 1 day

- Mléko. 0 day

**• Potkan****• Mouse****• Křeček****• Morče****• Rabbit (exclusively kept as pet)**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

**• Kočka****• Kůň**

- Maso. 1 day

- Mléko. 0 day

**• Pes****Intravenózní podání:****• Skot**

- Maso. 1 day

- Mléko. 0 day

- **Potkan**
- **Mouse**
- **Křeček**
- **Morče**
- **Rabbit (exclusively kept as pet)**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- **Kočka**
- **Kůň**

- Maso. 1 day

- Mléko. 0 day

- **Ovce**

- Maso. 1 day

- Mléko. 0 day

- **Goat (adult female)**

- Maso. 1 day

- Mléko. 0 day

- **Pes**

**Intraperitoneální podání:**

- **Rabbit (exclusively kept as pet)**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- **Potkan**
- **Mouse**
- **Křeček**
- **Morče**

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QN01AX03

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Litva

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

---

## 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:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

17/07/2022

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Odpovědný orgán:**

State Food And Veterinary Service

---

**Registrační číslo:**LT/2/22/2716/001-009

---

**Datum změny stavu registrace:**17/07/2022

---

**Referenční členský stát:**Francie

---

**Číslo postupu:**FR/V/0435/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

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

K dispozici 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

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](http://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/600000093190>