

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorizovaný

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Název léčivého přípravku:

Ketexx 100 mg/ml oplossing voor injectie

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:

Nizozemsko

Available 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](#)

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:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Alfasan Nederland B.V.

Odpovědný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 127898

Datum změny stavu registrace:

10/05/2022

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

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/600000093173>