

# AESCOKET, 100 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten

Oprávněný

- Ketamine hydrochloride

## Product identification

### **Názov lieku:**

AESCOKET, 100 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten

---

### **Účinná látka:**

Dostupné len v [English](#)

---

### **Cieľové druhy:**

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

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

---

### **Cesta podania:**

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Subkutánne použitie

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Intramuskulárne použitie:

- Dog
- Cat

#### Intravenózne použitie:

- Dog
- Cat

#### Subkutánne použitie:

- Dog
  - Cat
- 

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN01AX03

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Authorised in:

Holandsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [Dutch](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Aesculaap B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

19/05/1998

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Aesculaap B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

MEB

---

**Číslo registrácie:**

REG NL 9042

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

4/01/2016

---

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 jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000074423>