

Ketexx, 100 mg/ml süstelahus

Volitatud

- Ketamine hydrochloride

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Ketexx, 100 mg/ml süstelahus

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

rott

hiir

hamster

merisiga

küülik (üksnes lemmikloomana peetav)

kass

hobune

koer

lammas

kits

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Intravenoosne

Intraperitoneaalne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

115.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 1 day
- piim. 0 day

-

küülik (üksnes lemmikloomana peetav)

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 1 day
- piim. 0 day

Intravenoosne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 1 day
- piim. 0 day

-

küülik (üksnes lemmikloomana peetav)

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 1 day
- piim. 0 day

-

lammas

- liha ja söödavad koed. 1 day
- piim. 0 day

-

kits

- liha ja söödavad koed. 1 day
- piim. 0 day

Intraperitoneaalne:

-

küülik (üksnes lemmikloomana peetav)

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QN01AX03

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Eesti

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Alfasan Nederland B.V.

Müügiloa kuupäev:

23/05/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

Alfasan Nederland B.V.

Vastutav asutus:

State Agency Of Medicines

Müügiloa number:

2363

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

23/05/2022

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloamenetluse number:

FR/V/0435/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome
Saksamaa Kreeka Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg
Holland Norra Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania
Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte