

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Volitatud

- Ketamine hydrochloride

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Ketexx Vet, 100 mg/ml, injektionsvätska, lösning

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

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Rootsi

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

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:

7/07/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

Alfasan Nederland B.V.

Vastutav asutus:

Swedish Medical Products Agency

Müügiloa number:

61643

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

7/07/2022

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

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.