

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Volitatud

- Ketamine hydrochloride

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis
rott
hiir
hamster
merisiga
küülik (üksnes lemmikloomana peetav)
kass
hobune
koer
lammas
kits

Manustamisviis:

Intramuskulaarne
Intravenoosne

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 anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QN01AX03

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Slovakkia

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:

22/06/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

Alfasan Nederland B.V.

Vastutav asutus:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Müügiloa number:

96/029/DC/22-S

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

22/06/2022

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

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0435001-mr-rpe698-en.pdf