

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:

Austria

Saadaval:

Austria

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:

8/07/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

Alfasan Nederland B.V.

Vastutav asutus:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Müügiloa number:

841280

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

8/07/2022

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.

Ravimi omaduste kokkuvõte

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.

Combined File of all Documents

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

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