

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorisé

- Ketamine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Ketexx Vet 100 mg/ml Stungulyf, lausn handa hundum, köttum, nautgripum, kindum, geitum, hestum, naggrísum, hömstrum, kanínum, rottum og músum

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Rat

Souris

Hamster

Cobaye

Lapin (uniquement détenu comme animal de compagnie)

Chat

Cheval

Chien

Mouton

Chèvre

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie intrapéritonéale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

115.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 0 day

-

Lapin (uniquement détenu comme animal de compagnie)

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

-

Cheval

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 0 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 0 day

•

Lapin (uniquement détenu comme animal de compagnie)

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

•

Cheval

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 0 day

•

Mouton

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 0 day

•

Chèvre

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 0 day

Voie intrapéritonéale:

•

Lapin (uniquement détenu comme animal de compagnie)

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN01AX03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Islande

Disponible en:

Islande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Alfasan Nederland B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

12/05/2022

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Alfasan Nederland B.V.

Autorité responsable:

Icelandic Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

IS/2/22/003/01

Date de modification du statut de l'autorisation:

12/05/2022

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0435/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie
Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.