

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

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

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.