

File downloaded on 2026-06-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/is/600000093186>

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Heimilað

- Ketamine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Rotta

Mús

Hamstur

Naggrís

Kanína (gæludýr)

Köttur

Hestur

Hundur

Sauðkind

Geit

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
115.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Kanína (gæludýr)

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 0 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Kanína (gæludýr)

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Mjólk. 0 dagar

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Mjólk. 0 dagar

•

Geit

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Mjólk. 0 dagar

Til notkunar í kviðarhol:

•

Kanína (gæludýr)

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN01AX03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Alfasan Nederland B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

21/06/2022

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Alfasan Nederland B.V.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

68702/22-06-2022/K-0248201

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/06/2022

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0435/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Finnland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland
Litáen Lúxemborg Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía
Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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