

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Viðurkennt

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Heiti lyfs:

Ketexx, 100 mg/ml, injekcinis tirpalas
KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir
Rotta
Mús
Hamstur
Naggrís
Kanína (gæludýr)
Köttur
Hestur
Hundur
Sauðkind
Geit (huðna)

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva
Til notkunar í bláæð
Til notkunar í kviðarhol

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

115.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í vöðva:

- **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- **Rotta**

- **Mús**

- **Hamstur**

- **Naggrís**

- **Kanína (gæludýr)**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- **Köttur**

- **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- **Hundur**

Til notkunar í bláæð:

- **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- **Rotta**

- **Mús**

- **Hamstur**

- **Naggrís**

- **Kanína (gæludýr)**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- **Köttur**

- **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- **Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- **Geit (huðna)**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- **Hundur**

Til notkunar í kviðarhol:

- **Kanína (gæludýr)**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- **Rotta**

- **Mús**

- **Hamstur**

- **Naggrís**

ATC flokkun (dýrallyf):

QN01AX03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Litáen

Áletrun:

Aðeins í boði í [French](#)

Aðeins í boði í [French](#)

Aðeins í boði í [French](#)

Aðeins í boði í [French](#)

Aðeins í boði í [French](#)

Aðeins í boði í [French](#)

Aðeins í boði í [French](#)

Aðeins í boði í [French](#)

Aðeins í boði í [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Alfasan Nederland B.V.

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/22/2716/001-009

Dagsetning leyfisbreytingar:

17/07/2022

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Númer verkferlis:

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)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093190>