

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Heimilað

- Ketamine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ketexx Vet 100 mg/ml Solution injectable

Ketexx Vet 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Ketexx Vet 100 mg/ml Injektionslösung

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

Til notkunar í kviðarhol

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

QN01AX03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Belgía

Fáanlegt í:

Belgía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Alfasan Nederland B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

21/06/2022

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Alfasan Nederland B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

BE-V600737

Dagsetning á breytingu stöðu:

16/09/2022

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 dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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