

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorizzato

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
ratto
topo
criceto
porcellino d'India
Coniglio (non destinato alla produzione di alimenti)
Gatto
Cavallo
Cane
Ovino
Capra (femmina adulta)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso
Uso intraperitoneale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

115.30 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

- **bovini**

- carne e visceri. 1 giorno

- latte. 0 giorno

- **ratto**

- **topo**

- **criceto**

- **porcellino d'India**

- **Coniglio (non destinato alla produzione di alimenti)**

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- **Gatto**

- **Cavallo**

- carne e visceri. 1 giorno

- latte. 0 giorno

- **Cane**

Uso endovenoso:

- **bovini**

- carne e visceri. 1 giorno

- latte. 0 giorno

- **ratto**

- **topo**

- **criceto**

- **porcellino d'India**
- **Coniglio (non destinato alla produzione di alimenti)**
 - tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- **Gatto**
- **Cavallo**
 - carne e visceri. 1 giorno
 - latte. 0 giorno
- **Ovino**
 - carne e visceri. 1 giorno
 - latte. 0 giorno
- **Capra (femmina adulta)**
 - carne e visceri. 1 giorno
 - latte. 0 giorno
- **Cane**

Uso intraperitoneale:

- **Coniglio (non destinato alla produzione di alimenti)**
 - tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- **ratto**
- **topo**
- **criceto**
- **porcellino d'India**

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN01AX03

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Alfasan Nederland B.V.

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/22/2716/001-009

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/07/2022

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0435/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania
Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia
Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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