

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorizzato

- Ketamine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Sostanza attiva:

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

Caprino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso intraperitoneale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

115.30 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 0 giorno

-

Coniglio (non destinato alla produzione di alimenti)

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 0 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 0 giorno

-

Coniglio (non destinato alla produzione di alimenti)

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 0 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 0 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 0 giorno

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.

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

QN01AX03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Islanda

Disponibile in:

Islanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/05/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Alfasan Nederland B.V.

Autorità responsabile:

Icelandic Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

IS/2/22/003/01

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/05/2022

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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

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