

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorisert

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Legemidlets navn:

Ketexx 100 mg/ml šķīdums injekcijām
KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe
rotte
mus
hamster
marsvin
dvergkanin
katt
hest
hund
sau
voksen hunngeist

Administrering:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk
Intraperitoneal bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
115.30 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:

- **storfe**

- Slakt. 1 dag

- Melk. 0 dag

- **rotte**

- **mus**

- **hamster**

- **marsvin**

- **dvergkanin**

- Alt relevant vev. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- **katt**

- **hest**

- Slakt. 1 dag

- Melk. 0 dag

- **hund**

Intravenøs bruk:

- **storfe**

- Slakt. 1 dag

- Melk. 0 dag

- **rotte**

- **mus**

- **hamster**

- **marsvin**
- **dvergkanin**

- Alt relevant vev. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- **katt**
- **hest**

- Slakt. 1 dag

- Melk. 0 dag

- **sau**

- Slakt. 1 dag

- Melk. 0 dag

- **voksen hunnheit**

- Slakt. 1 dag

- Melk. 0 dag

- **hund**

Intraperitoneal bruk:

- **dvergkanin**

- Alt relevant vev. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- **rotte**
- **mus**
- **hamster**
- **marsvin**

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN01AX03

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

LV

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

26/05/2022

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/DCP/22/0014

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

26/05/2022

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0435/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI DE EL HU IS Irland IT LV LT LU
NL NO PL PT RO SI SI ES SE

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093189>