

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Toegelaten

- Ketamine hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Rat

Muis

Hamsters

Cavia

Dwergkonijn

Kat

Paard

Hond

Schaap

Geit

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
115.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

-

Dwergkonijn

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

-

Paard

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

-

Dwergkonijn

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

-

Paard

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

-

Schaap

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

-

Geit

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

Intraperitoneaal gebruik:

-

Dwergkonijn

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN01AX03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Denemarken

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Alfasan Nederland B.V.

Handelsvergunningsdatum:

29/06/2022

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Alfasan Nederland B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

65647

Datum toelatingswijziging:

29/06/2022

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0435/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland
Finland Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland
Litouwen Luxemburg Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië
Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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