

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