

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorisert

- Ketamine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
rotte
mus
hamster
marsvin
dvergkanin
katt
hest
hund
sau
geit

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk

Intraperitoneal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
115.30 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 1 dag
- Melk. 0 dag

-

dvergkanin

- Alt relevant vev. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

-

hest

- Slakt. 1 dag
- Melk. 0 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 1 dag
- Melk. 0 dag

-

dvergkanin

- Alt relevant vev. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

•

hest

- Slakt. 1 dag

- Melk. 0 dag

•

sau

- Slakt. 1 dag

- Melk. 0 dag

•

geit

- Slakt. 1 dag

- Melk. 0 dag

Intraperitoneal bruk:

•

dvergkanin

- Alt relevant vev. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN01AX03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettingstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Alfasan Nederland B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/07/2025

Tilvirker for batchfrigivelse:

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarlig myndighet:

Finnish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

38741

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/07/2025

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

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Combined File of all Documents

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

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