

File downloaded on 2026-06-30

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000093186>

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:

EL

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:

21/06/2022

Tilvirker for batchfrigivelse:

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

68702/22-06-2022/K-0248201

Status for endring av markedsføringstillatelse:

21/06/2022

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

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Combined File of all Documents

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

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