

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorisert

- Ketamine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Ketexx, 100 mg/ml süstelähus

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:

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

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Alfasan Nederland B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/05/2022

Tilvirker for batchfrigivelse:

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

2363

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/05/2022

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

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

Dokumenter

Preparatomtale

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