

# 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:**

BG

---

**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:**

31/05/2022

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

0022-3135

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

31/05/2022

---

**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](http://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.

Labelling

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