

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Godkänd

- Ketamine hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Råtta

Mus

Hamster

Marsvin

Kanin (sällskapskanin)

Katt

Häst

Hund

Får

Get

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
115.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 1 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Kanin (sällskapskanin)

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

-

Häst

- Meat and offal. 1 dygn
- Milk. 0 dygn

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 1 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Kanin (sällskapskanin)

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

-

Häst

- Meat and offal. 1 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Får

- Meat and offal. 1 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Get

- Meat and offal. 1 dygn
- Milk. 0 dygn

Intraperitoneal användning:

-

Kanin (sällskapskanin)

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN01AX03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Alfasan Nederland B.V.

Godkännandedatum:

24/02/2023

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

105601

Datum för ändring av godkännandestatus:

24/02/2023

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:FR/V/0435/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland
Finland Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen
Luxemburg Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien
Slovenien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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