

File downloaded on 2026-04-29

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000093182>

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Zugelassen

- Ketamine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Ratte
Maus
Hamster
Meerschweinchen
Zwergkaninchen
Katze
Pferd
Hund
Schaf
Ziege

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung

intraperitoneale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
115.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Zwergkaninchen

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Zwergkaninchen

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Tag

intraperitoneale Anwendung:

-

Zwergkaninchen

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN01AX03

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Alfasan Nederland B.V.

Zulassungsdatum:

29/06/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alfasan Nederland B.V.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

65647

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/06/2022

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0435/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland
Italien Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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