

# Ketexx 100 mg/ml solution for injection

Zugelassen

- Ketamine hydrochloride

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

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

### **intrapertoneale Anwendung:**

- 

### **Zwergkaninchen**

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

---

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

QN01AX03

---

### **Abgaberegulung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Irland

---

**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:**

20/05/2022

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Zulassungsnummer:**

VPA10980/016/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/05/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)