

File downloaded on 2026-07-09

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000093172>

# 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

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Luxemburg

---

**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:**

30/03/2022

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Zulassungsnummer:**

V 004/10/03/2023

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

3/03/2023

---

**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)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

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