

# KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorizado

- Ketamine hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Ratas

Ratones

Hámsteres

Cobayas

Conejos (exclusivamente como animales de compañía)

Gatos

Caballos

Perros

Ovino

Caprino

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía intraperitoneal

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en English  
115.30 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Vía intramuscular:**

- 

#### **Bovino**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

- 

#### **Conejos (exclusivamente como animales de compañía)**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- 

#### **Caballos**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

#### **Vía intravenosa:**

- 

#### **Bovino**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

- 

#### **Conejos (exclusivamente como animales de compañía)**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

•

**Caballos**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

•

**Ovino**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

•

**Caprino**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

**Vía intraperitoneal:**

•

**Conejos (exclusivamente como animales de compañía)**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QN01AX03

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Eslovaquia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

22/06/2022

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

96/029/DC/22-S

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

22/06/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0435/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Finlandia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania  
Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía  
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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