

# KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorizado

- Ketamine hydrochloride

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Ketexx 100 mg/ml Injektionslösung für Hunde, Katzen, Rinder, Schafe, Ziegen, Pferde, Meerschweinchen, Hamster, Zwergkaninchen, Ratten und Mäuse

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

Cabras

---

### **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

- **Ratas**

- **Ratones**

- **Hámsteres**

- **Cobayas**

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

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- **Gatos**

- **Caballos**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

- **Perros**

#### **Vía intravenosa:**

- **Bovino**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

- **Ratas**

- **Ratones**

- **Hámsteres**
- **Cobayas**
- **Conejos (exclusivamente como animales de compañía)**
  - All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- **Gatos**
- **Caballos**
  - Meat and offal. 1 Día
  - Milk. 0 Día
- **Ovino**
  - Meat and offal. 1 Día
  - Milk. 0 Día
- **Cabras**
  - Meat and offal. 1 Día
  - Milk. 0 Día
- **Perros**

#### **Vía intraperitoneal:**

- **Conejos (exclusivamente como animales de compañía)**
  - All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- **Ratas**
- **Ratones**
- **Hámsteres**
- **Cobayas**

---

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

QN01AX03

---

#### **Condiciones de dispensación:**

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

---

#### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Austria

---

**Disponible en:**

Austria

---

**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:**

8/07/2022

---

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

Alfasan Nederland B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número de autorización:**

841280

---

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

8/07/2022

---

**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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093177>