

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:

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

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