

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorizado

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Nombre del medicamento:

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Ketexx 100 mg/ml soluzione iniettabile

Principio activo:

Disponibile unicamente 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

Product details

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

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 Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QN01AX03

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Italia

Descripción del empaquetado:

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](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

24/02/2023

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Alfasan Nederland B.V.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

105601

Fecha del cambio de estado de la autorización:

24/02/2023

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](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983625>