

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorisé

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Dénomination du médicament:

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Ketexx 100 mg/ml soluzione iniettabile

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Rat

Souris

Hamster

Cobaye

Lapin (uniquement détenu comme animal de compagnie)

Chat

Cheval

Chien

Mouton

Chèvre (femelle adulte)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie intrapéritonéale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais
115.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:

- **Bovins**

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 0 day

- **Rat**

- **Souris**

- **Hamster**

- **Cobaye**

- **Lapin (uniquement détenu comme animal de compagnie)**

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- **Chat**

- **Cheval**

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 0 day

- **Chien**

Voie intraveineuse:

- **Bovins**

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 0 day

- **Rat**

- **Souris**

- **Hamster**

- **Cobaye**
- **Lapin (uniquement détenu comme animal de compagnie)**
 - Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- **Chat**
- **Cheval**
 - Viande et abats. 1 day
 - Lait. 0 day
- **Mouton**
 - Viande et abats. 1 day
 - Lait. 0 day
- **Chèvre (femelle adulte)**
 - Viande et abats. 1 day
 - Lait. 0 day
- **Chien**

Voie intrapéritonéale:

- **Lapin (uniquement détenu comme animal de compagnie)**
 - Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- **Rat**
- **Souris**
- **Hamster**
- **Cobaye**

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN01AX03

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Italie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Alfasan Nederland B.V.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

105601

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/02/2023

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0435/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie
Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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