

# KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorisé

- Ketamine hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Ketexx 100 mg/ml soluzione iniettabile

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovins

Rat

Souris

Hamster

Cobaye

Lapin (uniquement détenu comme animal de compagnie)

Chat

Cheval

Chien

Mouton

Chèvre

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse  
Voie intrapéritonéale

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

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

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Bovins**

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

- 

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

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- 

##### **Cheval**

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

#### **Voie intraveineuse:**

- 

##### **Bovins**

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

-

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

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- 

**Cheval**

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

- 

**Mouton**

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

- 

**Chèvre**

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

**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.

---

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

QN01AX03

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Italie

---

**Description des conditionnements:**

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](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale 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.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

24/02/2023

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

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)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.

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