

File downloaded on 2026-05-28

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/is/600000093176>

# KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Heimilað

- Ketamine hydrochloride

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Rotta

Mús

Hamstur

Naggrís

Kanína (gæludýr)

Köttur

Hestur

Hundur

Sauðkind

Geit

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

## Upplýsingar um lyf

### **Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fáanlegt í enska  
115.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

### **Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

#### **Til notkunar í vöðva:**

- 

#### **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 0 dagar

- 

#### **Kanína (gæludýr)**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- 

#### **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 0 dagar

#### **Til notkunar í bláæð:**

- 

#### **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 0 dagar

- 

#### **Kanína (gæludýr)**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

•

**Hestur**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Mjólk. 0 dagar

•

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Mjólk. 0 dagar

•

**Geit**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Mjólk. 0 dagar

**Til notkunar í kviðarhol:**

•

**Kanína (gæludýr)**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QN01AX03

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Rúmenía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í franska

Aðeins fánlegt í franska

Aðeins fánlegt í franska

Aðeins fánlegt í franska

Aðeins fánlegt í franska

Aðeins fánlegt í franska

Aðeins fánlegt í franska

Aðeins fánlegt í franska

Aðeins fánlegt í franska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

14/02/2023

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

230039

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

2/03/2026

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0435/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland  
Finnland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland  
Litáen Lúxemborg Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía  
Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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