

# KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Viðurkennt

- Ketamine hydrochloride

## Product identification

### Heiti lyfs:

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION  
Ketexx Vet. 100 mg/ml injektionsvæske, opløsning

### Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

### Dýrategundir:

Nautgripir  
Rotta  
Mús  
Hamstur  
Naggrís  
Kanína (gæludýr)  
Köttur  
Hestur  
Hundur  
Sauðkind  
Geit (huðna)

### Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva  
Til notkunar í bláæð  
Til notkunar í kviðarhol

## Product details

### **Virkt efni / Styrkur:**

Aðeins í boði í [English](#)

115.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Til notkunar í vöðva:**

- **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- **Rotta**

- **Mús**

- **Hamstur**

- **Naggrís**

- **Kanína (gæludýr)**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- **Köttur**

- **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- **Hundur**

#### **Til notkunar í bláæð:**

- **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- **Rotta**

- **Mús**

- **Hamstur**

- **Naggrís**

- **Kanína (gæludýr)**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- **Köttur**

- **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- **Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- **Geit (huðna)**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- **Hundur**

**Til notkunar í kviðarhol:**

- **Kanína (gæludýr)**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- **Rotta**

- **Mús**

- **Hamstur**

- **Naggrís**

---

**ATC flokkun (dýralyf):**

QN01AX03

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða markaðsleyfis:**

Gilt

---

**Authorised in:**

Danmörk

---

**Áletrun:**

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Lagagrundvöllur vöruleyfis:**

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

---

**Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Danish Medicines Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

65647

---

**Dagsetning leyfisbreytingar:**

29/06/2022

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Númer verkferlis:**

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)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093182>