

# KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorizzato

- Ketamine hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini  
ratto  
topo  
criceto  
porcellino d'India  
Coniglio (non destinato alla produzione di alimenti)  
Gatto  
Cavallo  
Cane  
Ovino  
Caprino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare  
Uso endovenoso

Uso intraperitoneale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English

115.30 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

- 

#### **bovini**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 0 giorno

- 

#### **Coniglio (non destinato alla produzione di alimenti)**

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- 

#### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 0 giorno

### **Uso endovenoso:**

- 

#### **bovini**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 0 giorno

- 

#### **Coniglio (non destinato alla produzione di alimenti)**

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 0 giorno

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 0 giorno

•

**Caprino**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 0 giorno

**Uso intraperitoneale:**

•

**Coniglio (non destinato alla produzione di alimenti)**

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN01AX03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

10/06/2022

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Autorità responsabile:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

Vm 36408/3000

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

10/06/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0435/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia  
Finlandia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania  
Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia  
Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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