

# KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Toegelaten

- Ketamine hydrochloride

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

Rat

Muis

Hamsters

Cavia

Dwergkonijn

Kat

Paard

Hond

Schaap

Geit

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
115.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

### **Wachtijd per toedieningsweg:**

#### **Intramusculair gebruik:**

- 

##### **Rund**

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

- 

##### **Dwergkonijn**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- 

##### **Paard**

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

### **Intraveneus gebruik:**

- 

##### **Rund**

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

- 

##### **Dwergkonijn**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- 

**Paard**

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

- 

**Schaap**

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

- 

**Geit**

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

**Intraperitoneaal gebruik:**

- 

**Dwergkonijn**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QN01AX03

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Griekenland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

21/06/2022

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

National Organization For Medicines

---

**Vergunningsnummer:**

68702/22-06-2022/K-0248201

---

**Datum toelatingswijziging:**

21/06/2022

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0435/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland  
Finland Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland  
Litouwen Luxemburg Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië  
Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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