

File downloaded on 2026-06-25

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000093187>

# KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Godkänd

- Ketamine hydrochloride

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

KETEXX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Råtta

Mus

Hamster

Marsvin

Kanin (sällskapskanin)

Katt

Häst

Hund

Får

Get

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
115.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

#### **Nöt**

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

- 

#### **Kanin (sällskapskanin)**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- 

#### **Häst**

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

### **Intravenös användning:**

- 

#### **Nöt**

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

- 

#### **Kanin (sällskapskanin)**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

- 

**Häst**

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

- 

**Får**

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

- 

**Get**

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

**Intraperitoneal användning:**

- 

**Kanin (sällskapskanin)**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in rabbits for human consumption.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QN01AX03

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Island

---

**Tillgänglig i:**

Island

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Godkännandedatum:**

12/05/2022

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Godkännandenummer:**

IS/2/22/003/01

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

12/05/2022

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0435/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland  
Finland Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen  
Luxemburg Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien  
Slovenien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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