

File downloaded on 2026-05-12

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000046104>

# KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Разрешен

- Ketamine hydrochloride

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

---

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

---

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

плъх

морско свинче

заек

котка

овца

коза

куче

кон

хамстер

мишка

---

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение  
Интраперитонеално приложение

---

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интрамускулно приложение:

- 

##### говеда

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

- 

##### свиня

- Meat and offal. 1 day

- 

##### овца

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

- 

##### коза

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

#### Интравенозно приложение:

- 

##### говеда

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

•

**кон**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

•

**овца**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

•

**коза**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТCvet) Код:**

QN01AX03

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Sweden

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

### **Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

### **Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

### **Притежател на разрешение за търговия:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

17/09/2020

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Отговорен орган:**

Swedish Medical Products Agency

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

57896

---

### **Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

17/09/2020

---

### **Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

### **Процедурен номер:**

FR/V/0338/001

---

### **Засегната държава членка:**



Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Литовски](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словашки](#) [Шведски](#)  
[Исландски](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)  
[Norwegian](#)

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)  
[Исландски](#) [Norwegian](#)

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

eu-puar-frv0338001-mr-rpe665-en.pdf