

# KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Registrováno

- Ketamine hydrochloride

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot

Prase

Potkan

Morče

Králík

Kočka

Ovce

Koza

Pes

Kůň

Křeček

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Cesta podání:**

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Intraperitoneální podání

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)

115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:****Intramuskulární podání:**

- 

**Skot**

- Maso. 1 day

- Mléko. 0 day

- 

**Prase**

- Maso. 1 day

- 

**Ovce**

- Maso. 1 day

- Mléko. 0 day

- 

**Koza**

- Maso. 1 day

- Mléko. 0 day

**Intravenózní podání:**

- 

**Skot**

- Maso. 1 day
- Mléko. 0 day

- 

**Kůň**

- Maso. 1 day
- Mléko. 0 day

- 

**Ovce**

- Maso. 1 day
- Mléko. 0 day

- 

**Koza**

- Maso. 1 day
- Mléko. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**QN01AX03

---

**Právní status výdeje:**Na předpis

---

**Stav registrace:**Valid

---

**Registrováno v:**Litva

---

**Dostupné v:**Litva

---

**Popis balení:**Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

### **Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Držitel rozhodnutí o registraci:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Datum registrace:**

13/10/2020

---

### **Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Příslušný orgán:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Registrační číslo:**

LT/2/20/2620/001-004

---

### **Datum změny stavu registrace:**

23/11/2025

---

### **Referenční členský stát:**

Francie

---

### **Číslo procedury:**

FR/V/0338/001

---

### **Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Finsko Německo Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko Norsko Portugalsko  
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.