

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Registrováno

- Ketamine hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

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:

Francie

Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

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:

11/06/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/2514272 5/2020

Datum změny stavu registrace:

10/03/2023

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Combined File of all Documents

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

Package Leaflet and Labelling

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