

# Ketabel 100 mg/ml solution for injection

Autoriseret

- Ketamine hydrochloride

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Ketabel 100 mg/ml solution for injection

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyreart:

Kvæg

Svin

Rotte

Marsvin

Kanin

Kat

Får

Ged

Hund

Hest

Hamster

Mus

---

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse  
Intraperitoneal anvendelse

---

## Produktoplysninger

### **Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

### **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

#### **Intramuskulær anvendelse:**

- 

#### **Kvæg**

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

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 1 dag

- 

#### **Får**

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

- 

#### **Ged**

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

#### **Intravenøs anvendelse:**

- 

#### **Kvæg**

- Meat and offal. 1 dag

- Milk. 0 dag

•

### **Hest**

- Meat and offal. 1 dag

- Milk. 0 dag

•

### **Får**

- Meat and offal. 1 dag

- Milk. 0 dag

•

### **Ged**

- Meat and offal. 1 dag

- Milk. 0 dag

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QN01AX03

---

### **Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

### **Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Tilgængelig i:**

Ireland

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

3/07/2020

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

VPA10445/005/001

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

3/07/2020

---

### **Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Procedurenummer:**

FR/V/0338/001

---

### **Berørte medlemsstater:**



Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)  
[Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

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