

Belatamin 100 mg/ml

Zugelassen

Injektionslösung für Hund, Katze,
Rind, Schaf, Ziege, Pferd,
Schwein, Meerschweinchen,
Hamster, Kaninchen, Ratte und
Maus

- Ketamine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Belatamin 100 mg/ml Injektionslösung für Hund, Katze, Rind, Schaf, Ziege, Pferd,
Schwein, Meerschweinchen, Hamster, Kaninchen, Ratte und Maus

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Ratte

Meerschweinchen

Verfügbar nur in bulgarisch spanisch tschechisch dänisch estnisch griechisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch ungarisch niederländisch rumänisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Katze

Schaf

Ziege

Hund

Pferd

Hamster

Maus

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

intraperitoneale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN01AX03

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zulassungsdatum:

26/06/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

840169

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/06/2020

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0338/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark
Estland Finnland Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland Italien
Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen Portugal Rumänien
Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung