

# KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Zugelassen

- Ketamine hydrochloride

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

---

### **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

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Griechenland

---

**Verfügbar in:**

Griechenland

---

**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:**

3/08/2020

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

### **Zulassungsnummer:**

80092/04-08-2020/K-0235601

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/09/2021

---

### **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 Rumaenien  
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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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