

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
intrapertoneale 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:

Ungarn

Verfügbar in:

Ungarn

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:

2/07/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/07/2020

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 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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

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