

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorisiert

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind

Schwein

Ratte

Meerschweinchen

Verfügbar nur in Bulgarian Spanish Czech Danish Estonian Greek English French

Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Katze

Schaf

Ziege

Hund

Pferd

Hamster

Maus

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

- **Rind**

- Milk. 0 day
- Fleisch und Innereien. 1 day

- **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 1 day

- **Ratte**

- **Meerschweinchen**

- **Rabbit**

- **Katze**

- **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 1 day
- Milk. 0 day

- **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 1 day
- Milk. 0 day

- **Hund**

intravenöse Anwendung:

- **Rind**

- Fleisch und Innereien. 1 day
- Milk. 0 day

- **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 1 day
- Milk. 0 day

- **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 1 day
- Milk. 0 day

- **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 1 day
- Milk. 0 day

intraperitoneale Anwendung:

- **Hamster**
- **Ratte**
- **Maus**

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

QN01AX03

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Luxemburg

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

17/12/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Zulassungsnummer:

V 789/21/12/2014

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/12/2021

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 Rumänien
Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046149>