

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorisiert

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION
Ketabel vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Katze

Schaf

Ziege

Hund

Pferd

Hamster

Maus

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung
intraperitoneale 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

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Ratte

-

Meerschweinchen

-

Rabbit

-

Katze

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Hund

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

intrapertoneale Anwendung:

•

Hamster

•

Ratte

•

Maus

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

QN01AX03

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Schweden

Available in:

Schweden

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:

17/09/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

57896

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/09/2020

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Packungsbeilage

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046104>