

# KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorizado

- Ketamine hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino  
Porcino  
Ratas  
Cobayas  
Conejos  
Gatos  
Ovino  
Caprino  
Perros  
Caballos  
Hámsteres  
Ratones

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía intraperitoneal

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

115.34 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

- 

##### **Porcino**

- Meat and offal. 1 Día

- 

##### **Ovino**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

- 

##### **Caprino**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

#### Vía intravenosa:

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

•

### **Caballos**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

•

### **Ovino**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

•

### **Caprino**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

---

## **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QN01AX03

---

### **Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Lituania

---

### **Disponible en:**

Lituania

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

13/10/2020

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Número de autorización:**

LT/2/20/2620/001-004

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

23/11/2025

---

### **Estado miembro de referencia:**

Francia

---

### **Número de procedimiento:**

FR/V/0338/001

---

### **Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Finlandia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania

Luxemburgo Países Bajos Noruega Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia  
Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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