

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:

Disponible 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:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

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:

11/06/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/2514272 5/2020

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/03/2023

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

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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

Package Leaflet and Labelling

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

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