

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Volitatud

- Ketamine hydrochloride

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Ketabel vet. 100 mg/ml stungulyf, lausn

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

sig

rott

merisiga

küülik

kass

lammas

kits

koer

hobune

hamster

hiir

Manustamisviis:

Intramuskulaarne
Intravenoosne
Intraperitoneaalne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English
115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 1 day
- piim. 0 day

-

sig

- liha ja söödavad koed. 1 day

-

lammas

- liha ja söödavad koed. 1 day
- piim. 0 day

-

kits

- liha ja söödavad koed. 1 day
- piim. 0 day

Intravenoosne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 1 day
- piim. 0 day

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 1 day
- piim. 0 day

-

lammas

- liha ja söödavad koed. 1 day
- piim. 0 day

-

kits

- liha ja söödavad koed. 1 day
- piim. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QN01AX03

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Island

Saadaval:

Island

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) French

Termini tõlkekeel(ed) French

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish
Icelandic Norwegian

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) English Italian Latvian Norwegian

Müügiloa hoidja:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Müügiloa kuupäev:

24/06/2020

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Vastutav asutus:

Icelandic Medicines Agency

Müügiloa number:

IS/2/20/006/01

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

24/06/2020

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloamenetluse number:

FR/V/0338/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome Saksamaa
Kreeka Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Holland Norra

Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania Rootsi
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.