

Ketabel 100 mg/ml solution for injection

Volitatud

- Ketamine hydrochloride

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Ketabel 100 mg/ml solution for injection

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) English

Loomaliigid:

veis
siga
roott
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

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

lirimaa

Saadaval:

lirimaa

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

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:

3/07/2020

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Vastutav asutus:

Health Products Regulatory Authority

Müügiloa number:

VPA10445/005/001

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

3/07/2020

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloomenetluse 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

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.

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