

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Volitatud

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Ravimi nimetus:

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

KETABEL 100 mg/ml soluție injectabilă pentru câini, pisici, bovine, ovine, caprine, cabaline, porcine și animale de laborator

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

sig

rott

merisig

küülik

kass

lammas

kits

koer

hobune

hamster

hiir

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Intravenoosne
Intraperitoneaalne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult English
115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulaarne:

-

veis

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

-

sig

- liha ja söödavad koed. 1 day

-

rott

-

merisiga

-

küülik

-

kass

-

lammas

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

-

kits

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

-

koer

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

Intraperitoneaalne:

-

hamster

-

rott

-

hiir

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:
QN01AX03

Õiguslik tarnestaatus:
Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:
Valid

Authorised in:
Rumeenia

Available in:
Rumeenia

Pakendi kirjeldus:
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:
Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloo õiguslik alus:
Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloo hoidja:
Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:
14/09/2020

Partii vabastamise tootmiskohad:
Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Vastutav asutus:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Authorisation number:

200126

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

17/10/2021

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046102>