

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 Injektionsvätska, lösning

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:

Rootsi

Saadaval:

Rootsi

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:

17/09/2020

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Vastutav asutus:

Swedish Medical Products Agency

Müügiloa number:

57896

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

17/09/2020

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
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Pakendi infoleht

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

Ravimi omaduste kokkuvõte

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