

Ketabel 100 mg/ml solution for injection

Myönnetty

- Ketamine hydrochloride

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Ketabel 100 mg/ml solution for injection

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta
Sika
Rotta
Marsu
Kani
Kissa
Lamma
Vuohi
Koiran
Hevonen
Hamsteri
Hiiri

Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon
Vatsaonteloon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Nauta

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

-

Sika

- Meat and offal. 1 day

-

Lammas

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

-

Vuohi

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

Laskimoon:

-

Nauta

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

•

Hevonen

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

•

Lammas

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

•

Vuohi

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QN01AX03

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Ireland

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Myyntiluvan myöntämispäivä:

3/07/2020

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Vastaava viranomainen:

Health Products Regulatory Authority

Myyntilupanumero:

VPA10445/005/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

3/07/2020

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

FR/V/0338/001

Asianomaiset jäsenvaltiot:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)
[Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#)
[Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

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