

# KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorisé

- Ketamine hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

Rat

Cobaye

Lapin

Chat

Mouton

Chèvre

Chien

Cheval

Hamster

Souris

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse  
Voie intrapéritonéale

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 0 day

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 1 day

- 

##### **Mouton**

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 0 day

- 

##### **Chèvre**

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 0 day

#### **Voie intraveineuse:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 1 day

- Lait. 0 day

•

### **Cheval**

- Viande et abats. 1 day

- Lait. 0 day

•

### **Mouton**

- Viande et abats. 1 day

- Lait. 0 day

•

### **Chèvre**

- Viande et abats. 1 day

- Lait. 0 day

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QN01AX03

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Finlande

---

### **Disponible en:**

Finlande

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

6/04/2021

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorité responsable:**

Finnish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

36094

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

6/04/2021

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0338/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande  
Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie  
Luxembourg Pays-Bas Norvège Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie  
Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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