

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:

Hongrie

Disponible en:

Hongrie

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:

2/07/2020

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/07/2020

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

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