

File downloaded on 2026-06-13

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000046104>

# KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Engedélyezett

- Ketamine hydrochloride

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

---

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

sertés

patkány

tengerimalac

nyúl

macska

juh

kecske

kutya

ló

hőrcsög

egér

---

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás  
Intraperitonealis alkalmazás

---

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

### **Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

#### **Intramuscularis alkalmazás:**

- 

##### **szarvasmarha**

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

- 

##### **sertés**

- Meat and offal. 1 day

- 

##### **juh**

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

- 

##### **kecske**

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

#### **Intravénás alkalmazás:**

- 

##### **szarvasmarha**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

•

### **ló**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

•

### **juh**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

•

### **kecske**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

---

## **Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QN01AX03

---

## **Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Engedélyezési státusz:**

Valid

---

## **Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Elérhető:**

Sweden

---

## **Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## További információ

### **Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

17/09/2020

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Felelős hatóság:**

Swedish Medical Products Agency

---

### **Engedély száma:**

57896

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

17/09/2020

---

### **Referencia tagállam:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Eljárás száma:**

FR/V/0338/001

---

### **Érintett tagállamok:**



Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

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