

# KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Heimilað

- Ketamine hydrochloride

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Ketabel 100 mg/ml инъекционен разтвор

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Svín

Rotta

Naggrís

Kanína

Köttur

Sauðkind

Geit

Hundur

Hestur

Hamstur

Mús

### Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva  
Til notkunar í bláæð  
Til notkunar í kviðarhol

---

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska  
115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

---

### Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

#### Til notkunar í vöðva:

- 

##### Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 0 dagar

- 

##### Svín

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- 

##### Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 0 dagar

- 

##### Geit

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 0 dagar

#### Til notkunar í bláæð:

-

### **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 0 dagar

•

### **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 0 dagar

•

### **Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 0 dagar

•

### **Geit**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 0 dagar

---

## **ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QN01AX03

---

## **Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýrallyf

---

## **Staða leyfis:**

Gilt

---

## **Heimilað í:**

Búlgaría

---

## **Fáanlegt í:**

Búlgaría

---

## **Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska  
Aðeins fáanlegt í franska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

25/06/2020

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

0022-3002

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

25/06/2020

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0338/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaríá Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Finnland  
Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland Litáen  
Lúxemborg Holland Noregur Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.