

Ketabel vet. 100 mg/ml stungulyf, lausn

Heimilað

- Ketamine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ketabel vet. 100 mg/ml stungulyf, lausn

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Rotta

Naggrís

Kanína

Köttur

Sauðkind

Geit

Hundur

Hestur

Hamstur

Mús

Leið stjórnslu:

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 (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN01AX03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ísland

Fáanlegt í:

Ísland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fánlegt í franska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Dagsetning markaðsleyfis:

24/06/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ábyrgt yfirvald:

Icelandic Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

IS/2/20/006/01

Dagsetning á breytingu stöðu:

24/06/2020

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0338/001

Þáttökulönd (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
Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 5/11/2025

Sækja

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