

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 solution for injection

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:

Írland

Fáanlegt í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Dagsetning markaðsleyfis:

3/07/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10445/005/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/07/2020

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

Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

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