

File downloaded on 2026-05-02

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000046148>

# KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Heimilað

- Ketamine hydrochloride

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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 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 dagur

- Mjólk. 0 dagar

•

### **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 1 dagur

- Mjólk. 0 dagar

•

### **Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 1 dagur

- Mjólk. 0 dagar

•

### **Geit**

- Kjöt og innmatur. 1 dagur

- Mjólk. 0 dagar

---

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

QN01AX03

---

## **Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

## **Staða leyfis:**

Gilt

---

## **Heimilað í:**

Litáen

---

## **Fáanlegt í:**

Litáen

---

## **Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í enska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

13/10/2020

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Ábyrgt yfirvald:**

State Food And Veterinary Service

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

LT/2/20/2620/001-004

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

23/11/2025

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0338/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

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

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