

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 INJECTABLE

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:

Frakkland

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:

11/06/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/2514272 5/2020

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/03/2023

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 dýrallyfja vinsamlegast farið á 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.

Combined File of all Documents

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

Package Leaflet and Labelling

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