

# Ketabel 100 mg/ml soluzione iniettabile

Autorizzato

- Ketamine hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Ketabel 100 mg/ml soluzione iniettabile

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Suino

ratto

porcellino d'India

Coniglio

Gatto

Ovino

Caprino

Cane

Cavallo

criceto

topo

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso endovenoso  
Uso intraperitoneale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English  
115.34 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

- 

#### **bovini**

- carni e frattaglie. 1 giorno
- latte. 0 giorno

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- 

#### **Ovino**

- carni e frattaglie. 1 giorno
- latte. 0 giorno

- 

#### **Caprino**

- carni e frattaglie. 1 giorno
- latte. 0 giorno

### **Uso endovenoso:**

- 

#### **bovini**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 0 giorno

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 0 giorno

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 0 giorno

•

**Caprino**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN01AX03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Disponibile in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

3/10/2022

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

105638

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

28/09/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0338/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia  
Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania  
Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia  
Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti