

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorizzato

- Ketamine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Belatamin 100 mg/ml Injektionslösung für Hund, Katze, Rind, Schaf, Ziege, Pferd, Schwein, Meerschweinchen, Hamster, Kaninchen, Ratte und Maus

Sotsanza 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 soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria

Disponibile in:

Austria

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:

26/06/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

840169

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/06/2020

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

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.