

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorizzato

- Ketamine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

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 soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Finlandia

Disponibile in:

Finlandia

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:

6/04/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

Finnish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

36094

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/04/2021

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