

File downloaded on 2026-04-22

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000046143>

# KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Registruotas

- Ketamine hydrochloride

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Kiaulė

Žiurkė

Jūrų kiaulytė

Triušis

Katė

Avis

Ožka

Šuo

Žirgas

Žiurkėnas

Pele

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Leisti į pilvaplėvės ertmę

---

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik Anglų

115.34 miligramai / 1.00 mililitrai

---

### **Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

### **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

#### **Leisti į raumenis:**

- 

#### **Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

- Pienas. 0 d.

- 

#### **Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

- 

#### **Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

- Pienas. 0 d.

- 

#### **Ožka**

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

- Pienas. 0 d.

#### **Leisti į veną:**

- 

#### **Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

- Pienas. 0 d.

•

### **Žirgas**

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

- Pienas. 0 d.

•

### **Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

- Pienas. 0 d.

•

### **Ožka**

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

- Pienas. 0 d.

---

## **Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QN01AX03

---

## **Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

## **Registracijos statusas:**

Valid

---

## **Registruota:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

## **Galima įsigyti:**

Hungary

---

## **Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

## Papildoma informacija

### **Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

### **Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

### **Registruotojas:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Rinkodaros leidimo data:**

2/07/2020

---

### **Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Atsakinga institucija:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Registracijos numeris:**

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

---

### **Registracijos statuso pasikeitimo data:**

2/07/2020

---

### **Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

### **Procedūros numeris:**

FR/V/0338/001

---

### **Susijusios valstybės narės:**



Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Rumunija

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Ji galite rasti kita kalba žemiau.

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