

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Toegelaten

- Ketamine hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Ketabel 100 mg/ml soluzione iniettabile

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Rat

Cavia

Konijn

Kat

Schaap

Geit

Hond

Paard

Hamsters

Muis

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Intraveneus gebruik
Intraperitoneaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 1 day

-

Schaap

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

-

Geit

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

•

Paard

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

•

Schaap

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

•

Geit

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN01AX03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Italië

Beschikbaar in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Handelsvergunningsdatum:

3/10/2022

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

105638

Datum toelatingswijziging:

28/09/2022

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0338/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland

Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland Litouwen
Luxemburg Nederland Noorwegen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië
Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.