

# KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Toegelaten

- Ketamine hydrochloride

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

---

**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

---

### **Wachtijd 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](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Tsjechië

---

**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:**

5/11/2020

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Vergunningsnummer:**

96/067/20-C

---

### **Datum toelatingswijziging:**

5/11/2020

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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

Combined File of all Documents

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

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