

# 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:**

Hongarije

---

**Beschikbaar in:**

Hongarije

---

**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:**

2/07/2020

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Vergunningsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

### **Datum toelatingswijziging:**

2/07/2020

---

### **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

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