

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:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

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:

11/06/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/2514272 5/2020

Datum toelatingswijziging:

10/03/2023

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

Samenvatting van de productkenmerken

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.

Package Leaflet and Labelling

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

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