

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorisert

- Ketamine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

rotte

marsvin

kanin

katt

sau

geit

hund

hest

hamster

mus

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk
Intraperitoneal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
115.34 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 1 dag
- Melk. 0 dag

-

gris

- Slakt. 1 dag

-

sau

- Slakt. 1 dag
- Melk. 0 dag

-

geit

- Slakt. 1 dag
- Melk. 0 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 1 dag

- Melk. 0 dag

•

hest

- Slakt. 1 dag

- Melk. 0 dag

•

sau

- Slakt. 1 dag

- Melk. 0 dag

•

geit

- Slakt. 1 dag

- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN01AX03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LV

Tilgjengelig i:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/07/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/DCP/20/0038

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/07/2020

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0338/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG Kypros CZ DK EE FI DE EL HU IS Irland IT LV LT LU NL
NO PT RO SI SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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