

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorisert

- Ketamine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Ketabel 100 mg/ml injekčný roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe

gris

rotte

marssvin

kanin

katt

sau

geit

hund

hest

hamster

mus

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. 0 dag
- Slakt. 1 dag

-

gris

- Slakt. 1 dag

-

rotte

-

marsvin

-

kanin

-

katt

-

sau

- Slakt. 1 dag
- Melk. 0 dag

-

geit

- Slakt. 1 dag
- Melk. 0 dag

•

hund

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

Intraperitoneal bruk:

•

hamster

•

rotte

•

mus

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QN01AX03

Juridisk status for forsyning :
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
SI

Tilgjengelig i:
SI

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [English](#)
Bare tilgjengelig i [English](#)
Bare tilgjengelig i [English](#)
Bare tilgjengelig i [English](#)

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:
30/12/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:
Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/029/DC/20-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/12/2020

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

Samlet mappe av alle dokumenter

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046103>