

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 SOLUCION INYECTABLE

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

rotte

marssvin

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:

ES

Tilgjengelig i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

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:

7/02/2022

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

4052 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/02/2022

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

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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

Merking

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