

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Oprávněný

- Ketamine hydrochloride

Identifikácia lieku

Názov lieku:

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Ketabel 100 mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#)

Švédsky Islandsky Norwegian

Dostupné len v Bulharsky Španielsky Česky Dánsky Nemecky Estónsky Grécky English Francúzsky Taliansky Lotyšský Litovsky Maďarsky Holandsky Rumunsky Fínsky Švédsky Islandsky Norwegian

Dostupné len v Bulharsky Španielsky Česky Dánsky Nemecky Estónsky Grécky English Francúzsky Taliansky Lotyšský Litovsky Maďarsky Holandsky Rumunsky Fínsky Švédsky Islandsky Norwegian

Dostupné len v Bulharsky Španielsky Česky Dánsky Nemecky Estónsky Grécky English Francúzsky Taliansky Lotyšský Litovsky Maďarsky Holandsky Rumunsky Fínsky Švédsky Islandsky Norwegian

Dostupné len v Bulharsky Španielsky Česky Dánsky Nemecky Estónsky Grécky English Francúzsky Taliansky Lotyšský Litovsky Maďarsky Holandsky Rumunsky Fínsky Švédsky Islandsky Norwegian

Dostupné len v Bulharsky Španielsky Česky Dánsky Nemecky Estónsky Grécky English Francúzsky Taliansky Lotyšský Litovsky Maďarsky Holandsky Rumunsky Fínsky Švédsky Islandsky Norwegian

Dostupné len v Bulharsky Španielsky Česky Dánsky Nemecky Estónsky Grécky English Francúzsky Taliansky Lotyšský Litovsky Maďarsky Holandsky Rumunsky Fínsky Švédsky Islandsky Norwegian

Dostupné len v Bulharsky Španielsky Dánsky Nemecky Estónsky Grécky English Francúzsky Taliansky Lotyšský Litovsky Maďarsky Holandsky Rumunsky Fínsky Švédsky Islandsky Norwegian

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Intraperitoneálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v English

115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

-

Pig

- Meat and offal. 1 day

-

Sheep

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

-

Goat

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

Intravenózne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

-

Horse

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

-

Sheep

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

•

Goat

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN01AX03

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Cyprus

Dostupné v:

Cyprus

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Dátum registrácie lieku:

16/11/2021

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zodpovedný orgán:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Číslo registrácie:

CY00875V

Dátum zmeny stavu registrácie:

16/11/2021

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0338/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Fínsko
Nemecko Grécko Maďarsko Island Írsko Taliansko Lotyšsko Litva
Luxembursko Holandsko Nórsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko
Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.