

File downloaded on 2026-05-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000046144>

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Godkänd

- Ketamine hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Råtta

Marsvin

Kanin

Katt

Får

Get

Hund

Häst

Hamster

Mus

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning
Intraperitoneal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

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

-

Svin

- Meat and offal. 1 dygn

-

Får

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

-

Get

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

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 1 dygn

- Milk. 0 dygn

•

Häst

- Meat and offal. 1 dygn

- Milk. 0 dygn

•

Får

- Meat and offal. 1 dygn

- Milk. 0 dygn

•

Get

- Meat and offal. 1 dygn

- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN01AX03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Island

Tillgänglig i:

Island

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Godkännandedatum:

24/06/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarig myndighet:

Icelandic Medicines Agency

Godkännandenummer:

IS/2/20/006/01

Datum för ändring av godkännandestatus:

24/06/2020

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0338/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Estland Finland
Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg
Nederländerna Norge Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien
Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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