

# KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Godkänd

- Ketamine hydrochloride

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Ketabel 100 mg/ml raztopina za injiciranje

### 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:**

Slovenien

---

**Tillgänglig i:**

Slovenien

---

**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:**

28/07/2020

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Ansvarig myndighet:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

### **Godkännandenummer:**

DC/V/0714/001

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

28/07/2020

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

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

### Märkningstext

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

### Bipacksedel

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