

ANAESTAMINE 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Registrováno

- Ketamine hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

ANAESTAMINE 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

Potkan

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#)

[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

[Norwegian](#)

Křeček

Morče

Králík

Kočka

Kůň

Kůň (klisna)

Ovce

Koza

Pes

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Intraperitoneální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Skot

- Mléko. 0 day

- Maso. 1 day

-

Prase

- Maso. 1 day

-

Kůň

- Maso. 1 day

-

Kůň (klisna)

- Mléko. 0 day

-

Ovce

- Mléko. 0 day

- Maso. 1 day

•

Koza

- Mléko. 0 day

- Maso. 1 day

Intravenózní podání:

•

Skot

- Mléko. 0 day

- Maso. 1 day

•

Prase

- Maso. 1 day

•

Kůň

- Maso. 1 day

•

Kůň (klisna)

- Mléko. 0 day

•

Ovce

- Mléko. 0 day

- Maso. 1 day

•

Koza

- Mléko. 0 day

- Maso. 1 day

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Lotyšsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Le Vet. Beheer B.V.

Datum registrace:

31/07/2014

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Produlab Pharma B.V.

Příslušný orgán:

Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

V/DCP/14/0042

Datum změny stavu registrace:

31/07/2014

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0262/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Finsko Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko Norsko Polsko
Portugalsko Rumunsko Slovensko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nezádooucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-puar-frv0262001-mr-rpe_152-en.pdf