

ANAESTAMINE 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorizovaný

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Název léčivého přípravku:

ANAESTAMINE 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Anaestamine 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Prase

Potkan

K dispozici 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

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Intraperitoneální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulární podání:****• Skot**

- Mléko. 0 day

- Maso. 1 day

• Prase

- Maso. 1 day

• Potkan**• Mouse****• Křeček****• Morče****• Králík****• Kočka****• Kůň**

- Maso. 1 day

• Kůň (klisna)

- Mléko. 0 day

• Ovce

- Mléko. 0 day

- Maso. 1 day

- **Koza**

- Mléko. 0 day

- Maso. 1 day

- **Pes**

Intravenózní podání:

- **Skot**

- Mléko. 0 day

- Maso. 1 day

- **Prase**

- Maso. 1 day

- **Potkan**

- **Mouse**

- **Křeček**

- **Morče**

- **Králík**

- **Kočka**

- **Kůň**

- Maso. 1 day

- **Kůň (klisna)**

- Mléko. 0 day

- **Ovce**

- Mléko. 0 day

- Maso. 1 day

- **Koza**

- Mléko. 0 day

- Maso. 1 day

- **Pes**

Intraperitoneální podání:

- **Králík**

- **Potkan**

- **Mouse**

- **Křeček**

- **Morče**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QN01AX03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Polsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Le Vet. B.V.

Marketing authorisation date:

26/08/2015

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Produlab Pharma B.V.

Odpovědný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registrační číslo:

2441

Referenční členský stát:

Francie

Číslo postupu:

FR/V/0262/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Česko Dánsko

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

K dispozici 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

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Příbalová informace

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

Souhrn údajů o přípravku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029702>