

ANAESTAMINE 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Zugelassen

- Ketamine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ANAESTAMINE 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Ratte

Maus

Hamster

Meerschweinchen

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Katze

Pferd

Stute

Schaf

Ziege

Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung
intraperitoneale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Rind

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Stute

- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Ziege

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Stute

- Milch. 0 Tag

•

Schaf

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Ziege

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Le Vet. Beheer B.V.

Zulassungsdatum:

15/07/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/1164848 0/2014

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/06/2019

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0262/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Estland Finnland
Griechenland Ungarn Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg
Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei Spanien
Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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