

# Anesketin 100 mg/ml Solution for Injection

Autorizado

- Ketamine hydrochloride

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Anesketin 100 mg/ml Solution for Injection

Anesketin 100 mg/ml Injektionslösung

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Caballos

Perros

Gatos

### Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

115.40 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

- 

**Caballos**

- Milk. 1 Día
- Meat and offal. 1 Día

**Vía intravenosa:**

- 

**Caballos**

- Milk. 1 Día
- Meat and offal. 1 Día

**Vía subcutánea:**

- 

**Caballos**

- Milk. 1 Día
- Meat and offal. 1 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QN01AX03

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

24/04/2013

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

401780.00.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

29/08/2018

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Dinamarca Francia Alemania España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.