

ANAESTAMINE 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorizado

- Ketamine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ANAESTAMINE 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Porcino
Ratas
Ratones
Hámsteres
Cobayas
Conejos
Gatos
Caballos
Yeguas
Ovino
Caprino
Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía intravenosa
Vía intraperitoneal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
115.34 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 1 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 1 Día

-

Yeguas

- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 1 Día

-

Caprino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 1 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 1 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 1 Día

-

Yeguas

- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 1 Día

-

Caprino

- Milk. 0 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:

Noruega

Descripción del formato:

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:

Le Vet. B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

8/03/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

13-9625

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/06/2019

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0262/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Estonia Finlandia Grecia
Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos
Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia España Suecia

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

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