

ANAESTAMINE 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Volitatud

- Ketamine hydrochloride

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

ANAESTAMINE 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

sig

rott

hiir

hamster

merisig

küülik

kass

hobune

hobune (mära)

lammas

kits

koer

Manustamisviis:

Intramuskulaarne
Intravenoosne
Intraperitoneaalne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

veis

- piim. 0 day
- liha ja söödavad koed. 1 day

-

sig

- liha ja söödavad koed. 1 day

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 1 day

-

hobune (mära)

- piim. 0 day

-

lammas

- piim. 0 day
- liha ja söödavad koed. 1 day

-

kits

- piim. 0 day
- liha ja söödavad koed. 1 day

Intravenoosne:

-

veis

- piim. 0 day
- liha ja söödavad koed. 1 day

-

sig

- liha ja söödavad koed. 1 day

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 1 day

-

hobune (mära)

- piim. 0 day

-

lammas

- piim. 0 day
- liha ja söödavad koed. 1 day

-

kits

- piim. 0 day
- liha ja söödavad koed. 1 day

Veterinaarravimite anatomsilise-terapeutilise-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QN01AX03

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Läti

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Le Vet. Beheer B.V.

Müügiloa kuupäev:

31/07/2014

Partii vabastamise tootmiskohad:

Produlab Pharma B.V.

Vastutav asutus:

Food And Veterinary Service

Müügiloa number:

V/DCP/14/0042

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

31/07/2014

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloamenetluse number:

FR/V/0262/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Tšehhi Taani Eesti Soome Kreeka Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Holland Norra Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Hispaania Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.