

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
siga
roott
hiir
hamster
merisiga
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 anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QN01AX03

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Rootsi

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:

21/08/2014

Partii vabastamise tootmiskohad:

Produlab Pharma B.V.

Vastutav asutus:

Swedish Medical Products Agency

Müügiloa number:

49587

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

21/08/2014

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.

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