

# ANAESTAMINE 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorisé

- Ketamine hydrochloride

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

ANAESTAMINE 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

---

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### **Espèces cibles:**

Bovins

Porc

Rat

Souris

Hamster

Cobaye

Lapin

Chat

Cheval

Cheval (jument)

Mouton

Chèvre

Chien

---

### **Voie d'administration:**

Voie intramusculaire  
Voie intraveineuse  
Voie intrapéritonéale

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

#### **Bovins**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 1 day

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 1 day

- 

#### **Cheval**

- Viande et abats. 1 day

- 

#### **Cheval (jument)**

- Lait. 0 day

- 

#### **Mouton**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 1 day

- 

**Chèvre**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 1 day

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 1 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 1 day

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 1 day

- 

**Cheval (jument)**

- Lait. 0 day

- 

**Mouton**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 1 day

- 

**Chèvre**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 1 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QN01AX03

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Roumanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

18/02/2015

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

190183

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

4/11/2019

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0262/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Estonie Finlande Grèce Hongrie  
Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Norvège  
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Espagne Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-puar-frv0262001-mr-rpe\_152-en.pdf