

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:

Suède

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:

21/08/2014

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

Produlab Pharma B.V.

Autorité responsable:

Swedish Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

49587

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/08/2014

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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