

ANAESTAMINE 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Heimilað

- Ketamine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ANAESTAMINE 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Rotta

Mús

Hamstur

Naggrís

Kanína

Köttur

Hestur

Hestur (meri)

Sauðkind

Geit

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í kviðarhol

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Hestur (meri)

- Mjólk. 0 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Geit

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 1 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Hestur (meri)

- Mjólk. 0 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Geit

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 1 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN01AX03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Noregur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Le Vet. B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

8/03/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Produlab Pharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Norwegian Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

13-9625

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/06/2019

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0262/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Tékkland Danmörk Eistland Finnland Grikkland
Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Holland
Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Spánn Svíþjóð
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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