

File downloaded on 2026-06-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000029703>

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:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í franska

Aðeins fánlegt í franska

Aðeins fánlegt í franska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Le Vet. Beheer B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

23/07/2014

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Produlab Pharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

826/01/14DFVPT

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/07/2014

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

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