

ANAESTAMINE 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorizzato

- Ketamine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ANAESTAMINE 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

ratto

topo

criceto

porcellino d'India

Coniglio

Gatto

Cavallo

Cavallo (cavalla)

Ovino

Caprino

Cane

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso
Uso intraperitoneale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
115.34 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cavallo (cavalla)

- latte. 0 giorno

-

Ovino

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Caprino

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 1 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cavallo (cavalla)

- latte. 0 giorno

-

Ovino

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Caprino

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 1 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN01AX03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Finlandia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Le Vet. Beheer B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

28/01/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Finnish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

31643

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/01/2015

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0262/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia Grecia
Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi
Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

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