

# 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:**

Norvegia

---

**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. B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

8/03/2016

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

13-9625

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

18/06/2019

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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