

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:

Svezia

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:

21/08/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

49587

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/08/2014

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

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