

# Anesketin 100 mg/ml Solution for Injection

Toegelaten

- Ketamine hydrochloride

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Anesketin 100 mg/ml Solution for Injection

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Paard

Hond

Kat

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

115.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Paard**

- Milk. 1 day
- Meat and offal. 1 day

**Intraveneus gebruik:**

- 

**Paard**

- Milk. 1 day
- Meat and offal. 1 day

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Paard**

- Milk. 1 day
- Meat and offal. 1 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QN01AX03

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Duitsland

---

**Beschikbaar in:**

Duitsland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

24/04/2013

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Vergunningsnummer:**

401780.00.00

---

**Datum toelatingswijziging:**

29/08/2018

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0278/001

---

**Betrokken lidstaten:**

België Denemarken Frankrijk Duitsland Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.