

ANAESTAMINE 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Toegelaten

- Ketamine hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ANAESTAMINE 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Varken
Rat
Muis
Hamsters
Cavia
Konijn
Kat
Paard
Merries
Schaap
Geit
Hond

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Intraveneus gebruik
Intraperitoneaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 1 day

-

Varken

- Meat and offal. 1 day

-

Paard

- Meat and offal. 1 day

-

Merries

- Milk. 0 day

-

Schaap

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 1 day

-

Geit

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 1 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 1 day

-

Varken

- Meat and offal. 1 day

-

Paard

- Meat and offal. 1 day

-

Merries

- Milk. 0 day

-

Schaap

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 1 day

-

Geit

- Milk. 0 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:

Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:

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:

Le Vet. Beheer B.V.

Handelsvergunningsdatum:

19/09/2014

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Produlab Pharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

835772

Datum toelatingswijziging:

19/09/2014

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0262/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Estland Finland Griekenland
Hongarije IJsland Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Nederland
Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Etikettering

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

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