

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:

Griekenland

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:

13/10/2015

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Produlab Pharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

36012/07-04-2022/K-0204201

Datum toelatingswijziging:

6/04/2022

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

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