

# 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:**

Portugal

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

---

## 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:**

23/07/2014

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Vergunningsnummer:**

826/01/14DFVPT

---

**Datum toelatingswijziging:**

23/07/2014

---

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

## Documenten

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