

ANAESTAMINE 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorisert

- Ketamine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ANAESTAMINE 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
gris
rotte
mus
hamster
marsvin
kanin
katt
hest
hoppe
sau
geit
hund

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk
Intraperitoneal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
115.34 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. 0 dag
- Slakt. 1 dag

-

gris

- Slakt. 1 dag

-

hest

- Slakt. 1 dag

-

hoppe

- Melk. 0 dag

-

sau

- Melk. 0 dag
- Slakt. 1 dag

-

geit

- Melk. 0 dag
- Slakt. 1 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Melk. 0 dag
- Slakt. 1 dag

-

gris

- Slakt. 1 dag

-

hest

- Slakt. 1 dag

-

hoppe

- Melk. 0 dag

-

sau

- Melk. 0 dag
- Slakt. 1 dag

-

geit

- Melk. 0 dag
- Slakt. 1 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN01AX03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Le Vet. Beheer B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/03/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

BE-V471164

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/03/2015

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0262/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE CZ DK EE FI EL HU IS Irland IT LV LT LU NL NO PL PT RO
SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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