

File downloaded on 2026-07-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000029703>

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:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

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:

23/07/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

826/01/14DFVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/07/2014

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

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