

# 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:**

FR

---

**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:**

15/07/2014

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

FR/V/1164848 0/2014

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

7/06/2019

---

**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](http://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.

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