

ANAESTAMINE 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Godkänd

- Ketamine hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

ANAESTAMINE 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Råtta

Mus

Hamster

Marsvin

Kanin

Katt

Häst

Häst (sto)

Får

Get

Hund

Administreringsväg:

Intramuskulär användning
Intravenös användning
Intraperitoneal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 1 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 1 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 1 dygn

-

Häst (sto)

- Milk. 0 dygn

-

Får

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 1 dygn

-

Get

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 1 dygn

Intravenös användning:

-

Nöt

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 1 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 1 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 1 dygn

-

Häst (sto)

- Milk. 0 dygn

-

Får

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 1 dygn

-

Get

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 1 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN01AX03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Grekland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Le Vet. Beheer B.V.

Godkännandedatum:

13/10/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

36012/07-04-2022/K-0204201

Datum för ändring av godkännandestatus:

6/04/2022

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0262/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Tjeckien Danmark Estland Finland Grekland Ungern
Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna Norge
Polen Portugal Rumänien Slovakien Spanien Sverige
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

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