

File downloaded on 2026-04-24

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000029697>

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:

Lettland

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:

31/07/2014

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

V/DCP/14/0042

Datum för ändring av godkännandestatus:

31/07/2014

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

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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