

NARKETAN 100 mg/ml raztopina za injiciranje

Неразрешен

- Ketamine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

NARKETAN 100 mg/ml raztopina za injiciranje

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче
теле
котка
свиня
кон
говеда

Начин на приложение:

Налично само в Испански Гръцки Английски Португалски
Интрамускулно приложение
Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

теле

- Meat and offal. 1 day Meso in organi: 1 dan

-

свиня

- Meat and offal. 1 day Meso in organi: 1 dan

Интравенозно приложение:

-

кон

- Meat and offal, milk. 1 day Meso in organi: 1 dan Govedo: Mleko: 1 dan

-

говеда

- Meat and offal, milk. 1 day Meso in organi: 1 dan Govedo: Mleko: 1 dan

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN01AX03

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски

Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски

Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Словенски

Налично само в Словенски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Дата на разрешение за търговия:

3/12/2003

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Отговорен орган:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Номер на разрешението за търговия:

NP/V/0037/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

6/11/2023

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.