

Narkamon 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Разрешен

- Ketamine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Narkamon 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

кон

котка

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

115.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интравенозно приложение:**

-

кон

- All relevant tissues. no withdrawal period

Product not approved for use in horses intended for human consumption. Horses treated with the product must be marked as not intended for human consumption in the animal treatment book and on the identification document (passport) accompanying registered equines.

Интрамускулно приложение:

-

кон

- All relevant tissues. no withdrawal period

Product not approved for use in horses intended for human consumption. Horses treated with the product must be marked as not intended for human consumption in the animal treatment book and on the identification document (passport) accompanying registered equines.

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:

Valid

Разрешен в:

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

Наличен в:

Poland

Описание на опаковката:

Налично само в Полски

Налично само в Полски

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 Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp. j.

Дата на разрешение за търговия:

5/07/2016

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Номер на разрешението за търговия:

2556

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

5/07/2016

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

Документи

Листовка

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

Данни върху опаковката

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

Кратка характеристика на продукта

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