

NARKAMON, 100mg/ml, Injekční roztok

Разрешен

- Ketamine

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

NARKAMON, 100mg/ml, Injekční roztok

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

куче

кон

магаре

котка

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интрамускулно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Интравенозно приложение:

- **куче**

- **кон**

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u koní a oslů, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u koní a oslů, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

- **магаре**

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u koní a oslů, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u koní a oslů, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

Интрамускулно приложение:

- **котка**

- **куче**

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN01AX03

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Czech](#)

Налично само на [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

4/05/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Номер на лиценза:

96/052/12-C

Дата на промяна в статуса на лиценза:

4/05/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Кратка характеристика на продукта

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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064699>