

NARKAMON, 50mg/ml, Injekční roztok

Registrováno

- Ketamine

Identifikace přípravku

Název léčiva:

NARKAMON, 50mg/ml, Injekční roztok

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kůň

Pes

Kočka

Koza

Morče

Ovce

Skot (tele)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Potkan

Cesta podání:

Intravenózní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

-

Kůň

- Maso. 1 day

Intramuskulární podání:

-

Koza

- Maso. 1 day

- Mléko. 0 day

-

Ovce

- Maso. 1 day

- Mléko. 0 day

-

Skot (tele)

- Maso. 1 day

- Mléko. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QN01AX03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

sklo lahvička 1 x 50.0 ml

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bioveta a.s.

Datum registrace:

26/09/1988

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

99/172/88-C

Datum změny stavu registrace:

13/10/2014

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Označení na obalu

Příbalová informace