

# NARKAMON 50 mg/ml injekčný roztok

Autoriseret

- Ketamine hydrochloride

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

NARKAMON 50 mg/ml injekčný roztok

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kalv

Får

Ged

Hund

Kat

Marsvin

Abe

Papegøje

Krybdyr

Antilope

Rådyr

Due

Kronhjort

Mus

Rotte

Hest

---

**Administrationsvej:**

Intramuskulær anvendelse

Intraperitoneal anvendelse

Intravenøs anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

57.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intramuskulær anvendelse:**

•

**Kalv**

- Meat and offal. 24 hour

•

**Får**

- Meat and offal. 24 hour

- Milk. 0 dag  
milk zero days

•

**Ged**

- Meat and offal. 24 hour

- Milk. 0 dag  
milk zero days

•

**Hund**

- Not applicable. 0 dag  
Not applicable

- 

**Kat**

- Not applicable. 0 dag Not applicable

- 

**Marsvin**

- Not applicable. 0 dag Not applicable

- 

**Abe**

- Not applicable. 0 dag Not applicable

- 

**Papegøje**

- Not applicable. 0 dag Not applicable

- 

**Krybdyr**

- Not applicable. 0 dag Not applicable

- 

**Antilope**

- Meat and offal. 24 hour

- 

**Rådyr**

- Meat and offal. 24 hour

- 

**Due**

- Meat and offal. 24 hour

- 

**Kronhjort**

- Meat and offal. 24 hour

**Intraperitoneal anvendelse:**

- 

**Mus**

- Not applicable. 0 dag Not applicable

- 

**Rotte**

- Not applicable. 0 dag Not applicable

**Intravenøs anvendelse:**

- 

**Hest**

- Meat and offal. 24 hour

- Milk. 0 dag milkmzreo days

- 

**Hund**

- Not applicable. 0 dag Not applicable

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QN01AX03

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Bioveta a.s.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

26/09/1988

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Bioveta, a.s.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

99/172/88-C/S

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

26/09/1988

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.