

NARKAMON, 100mg/ml, Injekční roztok

Zugelassen

- Ketamine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

NARKAMON, 100mg/ml, Injekční roztok

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund
Pferd
Esel
Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung
intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intravenöse Anwendung:**

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

- Milch. no withdrawal period

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

-

Esel

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

- Milch. no withdrawal period

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN01AX03

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Tschechische Republik

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in tschechisch

Verfügbar nur in tschechisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Zulassungsdatum:

4/05/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta, a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/052/12-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/09/2019

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.