

NARKAMON 50 mg/ml injekčný roztok

Autorizado

- Ketamine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NARKAMON 50 mg/ml injekčný roztok

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Ovino

Caprino

Perros

Gatos

Cobayas

Monos

Loros

Reptiles

Antílopes

Corzos

Palomas

Venados

Ratones

Ratas

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intraperitoneal

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

57.70 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Terneros

- Meat and offal. 24 Hora(s)

•

Ovino

- Meat and offal. 24 Hora(s)

- Milk. 0 Día
milk zero days

•

Caprino

- Meat and offal. 24 Hora(s)

- Milk. 0 Día
milk zero days

•

Perros

- Not applicable. 0 Día
Not applicable

-

Gatos

- Not applicable. 0 Día Not applicable

-

Cobayas

- Not applicable. 0 Día Not applicable

-

Monos

- Not applicable. 0 Día Not applicable

-

Loros

- Not applicable. 0 Día Not applicable

-

Reptiles

- Not applicable. 0 Día Not applicable

-

Antílopes

- Meat and offal. 24 Hora(s)

-

Corzos

- Meat and offal. 24 Hora(s)

-

Palomas

- Meat and offal. 24 Hora(s)

-

Venados

- Meat and offal. 24 Hora(s)

Vía intraperitoneal:

-

Ratones

- Not applicable. 0 Día Not applicable

-

Ratas

- Not applicable. 0 Día Not applicable

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal. 24 Hora(s)

- Milk. 0 Día milkmzreo days

-

Perros

- Not applicable. 0 Día Not applicable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN01AX03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

26/09/1988

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

99/172/88-C/S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/09/1988

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.