

NARKAMON 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Volitatud

- Ketamine hydrochloride

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

NARKAMON 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

koer

kass

eesel

hobune

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Intravenoosne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Intravenoosne:**

-

eesel

- liha ja söödavad koed. 1 day

- piim. 24 hour

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 1 day

- piim. 24 hour

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QN01AX03

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Prantsusmaa

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Osalia

Müügiloa kuupäev:

20/07/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bioveta a.s.

Vastutav asutus:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Müügiloa number:

FR/V/7340298 3/2022

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

20/07/2022

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Package Leaflet and Labelling

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

fr-puar-600000098089-np-rpe705-fr.pdf