

File downloaded on 2026-06-24

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fi/600000098089>

NARKAMON 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Myönnetty

- Ketamine hydrochloride

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

NARKAMON 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Koira

Kissa

Aasi

Hevonen

Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Laskimoon:**

-

Aasi

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 24 hour

-

Hevonen

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 24 hour

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QN01AX03

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Osalia

Myyntiluvan myöntämispäivä:

20/07/2022

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Bioveta a.s.

Vastaava viranomainen:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Myyntilupanumero:

FR/V/7340298 3/2022

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

20/07/2022

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Package Leaflet and Labelling

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

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