

Narkamon 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorisé

- Ketamine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Narkamon 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien
Cheval
Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
115.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Cheval

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

Product not approved for use in horses intended for human consumption. Horses treated with the product must be marked as not intended for human consumption in the animal treatment book and on the identification document (passport) accompanying registered equines.

Voie intraveineuse:

-

Cheval

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

Product not approved for use in horses intended for human consumption. Horses treated with the product must be marked as not intended for human consumption in the animal treatment book and on the identification document (passport) accompanying registered equines.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN01AX03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Disponible en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp. j.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/07/2016

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

2556

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/07/2016

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.