

Narkamon 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorisé

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Product identification

Dénomination du médicament:

Narkamon 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Substance active:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Espèces cibles:

Chien
Cheval
Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie intraveineuse

Product details

Substance active / Dosage:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:**• Chien**

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

• Cheval**• Chat**

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

Voie intraveineuse:**• Chien**

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

• Cheval**• Chat**

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

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

QN01AX03

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Pologne

Available in:

Pologne

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en Polish

Disponible uniquement en Polish

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique 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.

Marketing authorisation date:

5/07/2016

Sites de fabrication pour la libération des lots:

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057525>