

# NARKAMON, 100mg/ml, Injekční roztok

Autorisé

- Ketamine

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

NARKAMON, 100mg/ml, Injekční roztok

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Chien  
Cheval  
Ane  
Chat

---

**Voie d'administration:**

Voie intraveineuse  
Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

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

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

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

- 

**Cheval**

- Viande et abats. no withdrawal period

Nepoužívat u koní a oslů, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

- Lait. no withdrawal period

Nepoužívat u koní a oslů, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

- 

**Ane**

- Viande et abats. no withdrawal period

Nepoužívat u koní a oslů, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

- Lait. no withdrawal period

Nepoužívat u koní a oslů, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

---

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

QN01AX03

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Tchéquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

---

## 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:**

Bioveta a.s.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

4/05/2012

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/052/12-C

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

26/09/2019

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

## 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.