

NARKETAN 100 mg/ml raztopina za injiciranje

Nem
engedélyezett

- Ketamine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

NARKETAN 100 mg/ml raztopina za injiciranje

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

borjú

macska

sertés

ló

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

borjú

- Meat and offal. 1 day Meso in organi: 1 dan

-

sertés

- Meat and offal. 1 day Meso in organi: 1 dan

Intravénás alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal, milk. 1 day Meso in organi: 1 dan Govedo: Mleko: 1 dan

-

szarvasmarha

- Meat and offal, milk. 1 day Meso in organi: 1 dan Govedo: Mleko: 1 dan

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QN01AX03

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

3/12/2003

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Felelős hatóság:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Engedély száma:

NP/V/0037/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

6/11/2023

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Package Leaflet and Labelling

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.