

# NARKAMON 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Engedélyezett

- Ketamine hydrochloride

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

NARKAMON 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

---

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Célállat faj:**

kutya  
macska  
szamár  
ló

---

**Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás  
Intravénás alkalmazás

---

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:****Intravénás alkalmazás:**

- 

**szamár**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 24 hour

- 

**ló**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 24 hour

---

**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:**

Valid

---

**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 [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

---

## 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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Osalia

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

20/07/2022

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Bioveta a.s.

---

**Felelős hatóság:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Engedély száma:**

FR/V/7340298 3/2022

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

20/07/2022

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

## Package Leaflet and Labelling

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

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