

NARKAMON, 50mg/ml, Injekční roztok

Viðurkennt

- Ketamine

Product identification

Heiti lyfs:

NARKAMON, 50mg/ml, Injekční roztok

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hestur

Hundur

Köttur

Geit

Naggrís

Sauðkind

Nautgripir (kálfur)

Mús

Rotta

Íkomuleið:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í kviðarhol

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í bláæð:

- **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- **Hundur**

Til notkunar í vöðva:

- **Köttur**

- **Geit**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- **Naggrís**

- **Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- **Nautgripir (kálfur)**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- **Hundur**

Til notkunar í kviðarhol:

- **Naggrís**

- **Mús**

- **Rotta**

ATC flokkun (dýralyf):

QN01AX03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Tékkland

Áletrun:

Aðeins í boði í Czech

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í English Italian

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

26/09/1988

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

99/172/88-C

Dagsetning leyfisbreytingar:

26/09/1988

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064700>