

Narketan 10 oplossing voor injectie

Heimilað

- Ketamine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Narketan 10 oplossing voor injectie

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir

Geit (huðna)

Sauðkind

Hestur

Svín

Nautgripir (kálfur)

Skrautfugl

Aðeins fáanlegt í Bulgarian spænska tékkneska danska býska eistneska gríska enska franska ítalska lettneska litháíska ungverska rúmenska finnska sænska Norwegian

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period zero days
- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Zero days

-

Geit (huðna)

- Mjólk. no withdrawal period Zero days
- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Zero days

-

Sauðkind

- Mjólk. no withdrawal period Zero days
- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Zero days

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Zero days

-

Svín

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Zero days

•

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Zero days

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Zero days

Til notkunar í bláæð:

•

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period Zero days

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Zero days

•

Geit (huðna)

- Mjólk. no withdrawal period Zero days

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Zero days

•

Sauðkind

- Mjólk. no withdrawal period Zero days

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Zero days

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Zero days

•

Svín

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Zero days

•

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Zero days

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Zero days

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN01AX03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Fáanlegt í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Vetoquinol B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

13/10/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vétoquinol SA

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 2403

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/03/2020

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

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