

# Narketan 100 mg/mL, otopina za injekciju, za mačke, pse, konje i magarce

Non  
autorizzato

- Ketamine hydrochloride

## Product identification

### **Denominazione del medicinale:**

Narketan 100 mg/mL, otopina za injekciju, za mačke, pse, konje i magarce

---

### **Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cane

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

asino

Gatto

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

---

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso intramuscolare:**

- 

**Cane**

- 

**Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)**

- 

**asino**

- 

**Gatto**

**Uso endovenoso:**

- 

**Gatto**

- 

**Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)**

- 

**asino**

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Gatto**

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN01AX03

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Authorised in:**

Croazia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Vetoquinol S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

3/07/2015

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Vetoquinol S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

UP/I-322-05/13-01/597

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

21/09/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083263>