

# NARKAMON 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Awtorizzat

- Ketamine hydrochloride

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

NARKAMON 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#)

[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#)

[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#)

[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#)

[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Użu għal ġol-vini

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-injezzjoni

---

### Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

#### Użu għal ġol-vini:

- 

#### **Donkey**

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 24 hour

- 

#### **Horse**

- Meat and offal. 1 day
  - Milk. 24 hour
- 

### Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QN01AX03

---

### Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

---

### Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

### **Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### **Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

---

### **Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Osalia

---

### **Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

20/07/2022

---

### **Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Bioveta a.s.

---

### **Awtorità responsabli:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Numru tal-awtorizzazzjoni:**

FR/V/7340298 3/2022

---

### **Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

20/07/2022

---

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

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Package Leaflet and Labelling

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

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