

NARKAMON 100 mg/ml oldatos injekció A.U.V.

Autorisert

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Legemidlets navn:

NARKAMON 100 mg/ml oldatos injekció A.U.V.

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

katt
hest
esel
hund

Administrering:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
115.40 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:

- katt

Intravenøs bruk:

- hest
 - esel
 - hund
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN01AX03

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

HU

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Hungarian

Tilgjengelig bare i Hungarian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Alpha-Vet Kft.

Marketing authorisation date:

4/08/2014

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

4/08/2014

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078636>