

NARKAMON 50 mg/ml injekčný roztok

Toegelaten

- Ketamine hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

NARKAMON 50 mg/ml injekčný roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalveren
Schaap
Geit
Hond
Kat
Cavia
Apen
Papegaaien
Reptielen
Antilopen
Ree
Duif
Edelhert
Muis
Rat

Paard

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Intraperitoneaal gebruik
Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
57.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Kalveren

- Meat and offal. 24 hour

•

Schaap

- Meat and offal. 24 hour

- Milk. 0 day
milk zero days

•

Geit

- Meat and offal. 24 hour

- Milk. 0 day
milk zero days

•

Hond

- Not applicable. 0 day
Not applicable

-

Kat

- Not applicable. 0 day Not applicable

-

Cavia

- Not applicable. 0 day Not applicable

-

Apen

- Not applicable. 0 day Not applicable

-

Papegaaien

- Not applicable. 0 day Not applicable

-

Reptielen

- Not applicable. 0 day Not applicable

-

Antilopen

- Meat and offal. 24 hour

-

Ree

- Meat and offal. 24 hour

-

Duif

- Meat and offal. 24 hour

-

Edelhert

- Meat and offal. 24 hour

Intraperitoneaal gebruik:

-

Muis

- Not applicable. 0 day Not applicable

-

Rat

- Not applicable. 0 day Not applicable

Intraveneus gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 24 hour
- Milk. 0 day milkmzreo days

-

Hond

- Not applicable. 0 day Not applicable

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN01AX03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slowakije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Toedieningsweg

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Handelsvergunningsdatum:

26/09/1988

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

99/172/88-C/S

Datum toelatingswijziging:

26/09/1988

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.