

Narketan 10 oplossing voor injectie

Toegelaten

- Ketamine hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Narketan 10 oplossing voor injectie

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Geiten

Schaap

Paard

Varken

Kalveren

Kooivogels

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#)

[Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Rund

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

•

Geiten

- Milk. no withdrawal period Zero days
- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

•

Schaap

- Milk. no withdrawal period Zero days
- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

•

Paard

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

•

Varken

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

•

Kalveren

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

Intraveneus gebruik:

•

Rund

- Milk. no withdrawal period Zero days

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

•

Geiten

- Milk. no withdrawal period Zero days

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

•

Schaap

- Milk. no withdrawal period Zero days

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

•

Paard

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

•

Varken

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

•

Kalveren

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days
- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

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:

Nederland

Beschikbaar in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Glazen injectieflacon met 5 ml inhoud, afgesloten met rubberstop en metalen felscapsule. Kartonnen doos met één injectieflacon.

Glazen injectieflacon met 10 ml inhoud, afgesloten met rubberstop en metalen felscapsule. Kartonnen doos met één injectieflacon.

Glazen injectieflacon met 50 ml inhoud, afgesloten met rubberstop en metalen felscapsule. Kartonnen doos met één injectieflacon.

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:

Vetoquinol B.V.

Handelsvergunningsdatum:

13/10/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetoquinol S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 2403

Datum toelatingswijziging:

12/03/2020

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

Documenten

Combined File of all Documents