

NARKAMON 50 mg/ml injekčný roztok

Autorisert

- Ketamine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

NARKAMON 50 mg/ml injekčný roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalv

sau

geit

hund

katt

marsvin

ape

papegøye

reptil

antilope

rådyr

due

kronhjort

mus

rotte

hest

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intraperitoneal bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

57.70 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

•

kalv

- Slakt. 24 time

•

sau

- Slakt. 24 time

- Melk. 0 dag
milk zero days

•

geit

- Slakt. 24 time

- Melk. 0 dag
milk zero days

•

hund

- Ikke aktuelt. 0 dag
Not applicable

-

katt

- Ikke aktuelt. 0 dag Not applicable

-

marsvin

- Ikke aktuelt. 0 dag Not applicable

-

ape

- Ikke aktuelt. 0 dag Not applicable

-

papegøye

- Ikke aktuelt. 0 dag Not applicable

-

reptil

- Ikke aktuelt. 0 dag Not applicable

-

antilope

- Slakt. 24 time

-

rådyr

- Slakt. 24 time

-

due

- Slakt. 24 time

-

kronhjort

- Slakt. 24 time

Intraperitoneal bruk:

-

mus

- Ikke aktuelt. 0 dag Not applicable

-

rotte

- Ikke aktuelt. 0 dag Not applicable

Intravenøs bruk:

-

hest

- Slakt. 24 time

- Melk. 0 dag milkmzreo days

-

hund

- Ikke aktuelt. 0 dag Not applicable

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN01AX03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Slovakisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/09/1988

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

99/172/88-C/S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/09/1988

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.