

# 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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