

# Narkamon 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Dopuszczony

- Ketamine

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Narkamon 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
115.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **Podanie domięśniowe:**

- 

##### **Horse**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Product not approved for use in horses intended for human consumption. Horses treated with the product must be marked as not intended for human consumption in the animal treatment book and on the identification document (passport) accompanying registered equines.

#### **Podanie dożylne:**

- 

##### **Horse**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Product not approved for use in horses intended for human consumption. Horses treated with the product must be marked as not intended for human consumption in the animal treatment book and on the identification document (passport) accompanying registered equines.

---

### **Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QN01AX03

---

### **Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Dostępne w:**

Poland

---

**Opis opakowania:**

Fiolki ze szkła o pojemności 50 ml (klasa hydrolityczna II), zamykane korkiem z gumy chlorobutylowej i aluminiowym kapslem. Tekturowe pudełko: 1 x 50 ml.

Fiolki ze szkła o pojemności 10 ml (klasa hydrolityczna I), zamykane korkiem z gumy chlorobutylowej i aluminiowym kapslem. Tekturowe pudełko: 1 x 10 ml.

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Usługowe Inex Sp. j.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

5/07/2016

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Bioveta a.s.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numer pozwolenia:**

2556

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

5/07/2016

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań

Charakterystyka produktu leczniczego