

NARKAMON, 50mg/ml, Injekční roztok

Autorizat

- Ketamine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

NARKAMON, 50mg/ml, Injekční roztok

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Cal

Câine

Pisică

Capră

Porcușor de Guineea

Oaie

Vițel

Șoarece

Șobolan

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

Administrare intraperitoneală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în English

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Cal

- Carne și organe. 1 zi

-

Câine

Administrare intramusculară:

-

Pisică

-

Capră

- Carne și organe. 1 zi

- Lapte. 0 zi

-

Porcușor de Guineea

-

Oaie

- Carne și organe. 1 zi

- Lapte. 0 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 1 zi

- Lapte. 0 zi

-

Câine

Administrare intraperitoneală:

-

Porcușor de Guineea

-

Șoarece

-

Șobolan

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN01AX03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Czech](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bioveta a.s.

Data autorizației de comercializare:

26/09/1988

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

99/172/88-C

Data modificării statusului autorizației:

13/10/2014

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064700>