

# NARKETAN 100 mg/ml raztopina za injiciranje

Ni  
odobreno

- Ketamine

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

NARKETAN 100 mg/ml raztopina za injiciranje

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

tele

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

govedo

**Pot uporabe:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)  
intramuskularna uporaba  
Intravenska uporaba

---

**Podatki o zdravilu****Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmacevtska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:****intramuskularna uporaba:**

- 

**tele**

- Meat and offal. 1 day Meso in organi: 1 dan

- 

**Pig**

- Meat and offal. 1 day Meso in organi: 1 dan

**Intravenska uporaba:**

- 

**Horse**

- Meat and offal, milk. 1 day Meso in organi: 1 dan Govedo: Mleko: 1 dan

- 

**govedo**

- Meat and offal, milk. 1 day Meso in organi: 1 dan Govedo: Mleko: 1 dan

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,  
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QN01AX03

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Brezbarvne steklene vialo iz nevtralnega borosilikata po 50 ml, zaprte z zamaškom iz brombutila, zaščitnim z aluminijasto flip zaporko s polipropilenskim centrom. Viala je vložena v kartonsko škatlo.

Brezbarvne steklene vialo iz nevtralnega borosilikata po 10 ml, zaprte z zamaškom iz brombutila, zaščitnim z aluminijasto flip zaporko s polipropilenskim centrom. Viala je vložena v kartonsko škatlo.

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

3/12/2003

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

---

**Pristojni organ:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

NP/V/0037/001

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

6/11/2023

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Package Leaflet and Labelling