

IMALGENE 1000

Nicht autorisiert

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

IMALGENE 1000

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schwein

Ratte

Maus

Hamster

Meerschweinchen

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Katze

Pferd

Stute

Schaf

Ziege

Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung
intraperitoneale Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English
115.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Ratte

-

Maus

-

Hamster

-

Meerschweinchen

-

Rabbit

-

Katze

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Stute

- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Ziege

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

-

Hund

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Ratte

-

Maus

-

Hamster

-

Meerschweinchen

-

Rabbit

-

Katze

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Stute

- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Ziege

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Hund

intraperitoneale Anwendung:

-

Rabbit

-

Ratte

-

Maus

-

Hamster

-

Meerschweinchen

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN01AX03

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Authorised in:

Frankreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

6/08/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/0167433 4/1992

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/06/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.