

IMALGENE 1000

Μη εγκεκριμένο

- Ketamine hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

IMALGENE 1000

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Χοίρος
Αρουραίοι
Ποντίκια
Χάμστερ
Ινδικό χοιρίδιο
Κουνέλι
Γάτα
Άλογο
Φορβάδα
Πρόβατο
Αίγα
Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

115.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 1 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 1 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 1 Ημέρα

-

Φορβάδα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 1 Ημέρα

-

Αίγα

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. no withdrawal period

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 1 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 1 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 1 Ημέρα

-

Φορβάδα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 1 Ημέρα

-

Αίγα

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 1 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QN01AX03

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

6/08/1992

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Αρμόδια αρχή:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Αριθμός έγκρισης:

FR/V/0167433 4/1992

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

13/06/2024

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.