

IMALGENE 1000 100MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Εξουσιοδοτημένο

- Ketamine hydrochloride

Product identification

Ονομασία φαρμάκου:

IMALGENE 1000 100MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Γάτα

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή και ενδοβλέβια χορήγηση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Withdrawal period by route of administration:

Ενδομυϊκή και ενδοβλέβια χορήγηση:**• Γάτα**

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

• Σκύλος

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QN01AX03

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Greece

Περιγραφή συσκευασίας:

Φιαλίδιο που περιέχει 10ml

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

23/04/1991

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:
Boehringer Ingelheim Animal Health France

Αρμόδια αρχή:
National Organization For Medicines

Αριθμός άδειας:
24246/09-03-2022/K-0046102

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:
8/03/2022

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000106700>