

IMALGENE 1000

No autorizado

- Ketamine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

IMALGENE 1000

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Porcino
Ratas
Ratones
Hámsteres
Cobayas
Conejos
Gatos
Caballos
Yeguas
Ovino
Caprino
Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía intravenosa

Vía intraperitoneal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
115.30 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 1 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

-

Ratas

-

Ratones

-

Hámsteres

-

Cobayas

-

Conejos

-

Gatos

-

Caballos

- Meat and offal. 1 Día

-

Yeguas

- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 1 Día

-

Caprino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. no withdrawal period

-

Perros

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 1 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

-

Ratas

-

Ratones

-

Hámsteres

-

Cobayas

-

Conejos

-

Gatos

-

Caballos

- Meat and offal. 1 Día

-

Yeguas

- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 1 Día

-

Caprino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 1 Día

-

Perros

Vía intraperitoneal:

-

Conejos

-

Ratas

-

Ratones

-

Hámsteres

-

Cobayas

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN01AX03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Fecha de autorización de comercialización:

6/08/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/0167433 4/1992

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/06/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.