

File downloaded on 2026-06-25

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

IMALGENE 1000 100MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Ei
myönnetty

- Ketamine hydrochloride

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

IMALGENE 1000 100MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kissa

Koira

Antoreitti:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Intramuscular and intravenous use:**

-

Kissa

- Not applicable. no withdrawal period

-

Koira

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QN01AX03

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Portuguese](#)

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Myyntiluvan myöntämispäivä:

23/04/1991

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastaava viranomainen:

National Organization For Medicines

Myyntilupanumero:

24246/09-03-2022/K-0046102

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

12/12/2024

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.