

File downloaded on 2026-06-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000039227>

IMALGENE 1000

Non autorizzato

- Ketamine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

IMALGENE 1000

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

ratto

topo

criceto

porcellino d'India

Coniglio

Gatto

Cavallo

Cavallo (cavalla)

Ovino

Caprino

Cane

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso intraperitoneale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

115.30 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cavallo (cavalla)

- latte. 0 giorno

-

Ovino

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Caprino

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. no withdrawal period

Uso endovenoso:

•

bovini

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 1 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 1 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 1 giorno

•

Cavallo (cavalla)

- latte. 0 giorno

•

Ovino

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 1 giorno

•

Caprino

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 1 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN01AX03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

6/08/1992

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/0167433 4/1992

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/06/2024

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.