

IMALGENE 1000

Nav atļautas

- Ketamine hydrochloride

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

IMALGENE 1000

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Cūka

Žurka

Peļe

Kāmis

Jūřascūciņa

Trusis

Kaķis

Zirgs

Zirgs (ķēve)

Aita

Kaza

Suns

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

intravenozai lietošanai

intraperitoneālai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English
115.30 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

-

Liellops

- Piens. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

-

Zirgs (ķēve)

- Piens. 0 diena

-

Aita

- Piens. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

-

Kaza

- Piens. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period

intravenozai lietošanai:

-

Liellops

- Piens. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

-

Zirgs (ķēve)

- Piens. 0 diena

-

Aita

- Piens. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

-

Kaza

- Piens. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QN01AX03

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Tirdzniecības atļaujas datums:

6/08/1992

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atbildīgā iestāde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Atļaujas numurs:

FR/V/0167433 4/1992

Atļaujas statusa maiņas datums:

13/06/2024

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.