

IMALGENE 1000 100MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Ikke
autorisert

- Ketamine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

IMALGENE 1000 100MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt
hund

Administrasjonsvei:

Bare tilgjengelig i [Spansk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuscular and intravenous use:**

-

katt

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

-

hund

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN01AX03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Gresk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Portugisisk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/04/1991

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

24246/09-03-2022/K-0046102

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/12/2024

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.