

Adrenaline, 1 mg/ml oplossing voor injectie

Неразрешен

- Epinephrine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Adrenaline, 1 mg/ml oplossing voor injectie

Активно вещество:

Налично само в English

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

кон

свиня

куче

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в English

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

говеда

- Milk. no withdrawal period
- Meat and offal. 1 day

-

овца

- Milk. no withdrawal period
- Meat and offal. 1 day

-

кон

- Meat and offal. 1 day

-

свиня

- Meat and offal. 1 day

-

куче**Интравенозно приложение:**

-

говеда

- Milk. no withdrawal period
- Meat and offal. 1 day

-

овца

-

кон

- Meat and offal. 1 day

-

свиня

-

куче

Подкожно приложение:

-

говеда

- Milk. no withdrawal period

- Meat and offal. 1 day

-

овца

- Milk. no withdrawal period

- Meat and offal. 1 day

-

кон

- Meat and offal. 1 day

-

свиня

- Meat and offal. 1 day

-

куче

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QC01CA24

Режим на отпускане:

Налично само в [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Dutch](#)

Налично само в [Dutch](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Alfasan Nederland B.V.

Дата на разрешение за търговия:

8/07/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 4756

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/04/2024

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000067598>