

Adrenaline 1 mg/ml, oplossing voor injectie

Неразрешен

- EPINEPHRINE BITARTRATE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Adrenaline 1 mg/ml, oplossing voor injectie

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

коза

овца

кон

свиня

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.80 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

-

коза

- 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

Подкожно приложение:

-

говеда

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

•

коза

- 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

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QC01CA24

Режим на отпускане:

Налично само в Немски Естонски Гръцки Английски Италиански Португалски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Alfasan Nederland B.V.

Дата на разрешение за търговия:

8/07/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Alfasan Nederland B.V.

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 5075

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.