

Adrenaline 1 mg/ml, opløsning voor injectie

Ikke
autoriseret

- EPINEPHRINE BITARTRATE

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Adrenaline 1 mg/ml, opløsning voor injectie

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Udvokset hunded

Får

Hest

Svin

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

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

-

Udvokset hunded

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

-

Får

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

-

Hest

- Meat and offal. 1 dag

-

Svin

- Meat and offal. 1 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

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

•

Udvokset hunged

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

•

Får

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

•

Hest

- Meat and offal. 1 dag

•

Svin

- Meat and offal. 1 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QC01CA24

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Alfasan Nederland B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

8/07/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarlig myndighed:

Medicines Evaluation Board

Markedsføringstilladelsesnummer:

REG NL 5075

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

18/04/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.