

ATROPINE SULPHATE/ERFAR 0,5MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autoriseret

- Atropine sulfate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ATROPINE SULPHATE/ERFAR 0,5MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kat

Hund

Hestefamilien

Administrationsvej:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuscular and intravenous use:**

-

Kat

- Not applicable. no withdrawal period

-

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

-

Hestefamilien

- Not applicable. no withdrawal period

Subkutan anvendelse:

-

Kat

- Not applicable. no withdrawal period

-

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

-

Hestefamilien

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA03BA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Erfar S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

17/07/1995

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Erfar S.A.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

16738/18-07-1995/K-0097501

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

7/11/2001

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet