

Adrenaline, 1 mg/ml oplossing voor injectie

Nicht
autorisiert

- Epinephrine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Adrenaline, 1 mg/ml oplossing voor injectie

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Pferd

Schwein

Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Milch. no withdrawal period
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Schaf

- Milch. no withdrawal period
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Milch. no withdrawal period
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Milch. no withdrawal period
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Schaf

- Milch. no withdrawal period
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QC01CA24

Abgaberegulung:

Arzneimittel zur Abgabe gegen ärztliche Verschreibung

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Alfasan Nederland B.V.

Zulassungsdatum:

8/07/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 4756

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/04/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.