

# Adrenaline 1 mg/ml, oplossing voor injectie

Nicht  
autorisiert

- EPINEPHRINE BITARTRATE

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Adrenaline 1 mg/ml, oplossing voor injectie

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

### **Zieltierarten:**

Rind  
Ziege, weiblich  
Schaf  
Pferd  
Schwein  
Hund  
Katze

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung  
subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

1.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

##### **Rind**

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

- 

##### **Ziege, weiblich**

- 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

#### **subkutane Anwendung:**

-

**Rind**

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

•

**Ziege, weiblich**

- 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

---

**Abgaberegulierung:**

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:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 5075

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

18/04/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

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