

Adrenaline, 1 mg/ml oplossing voor injectie

No
autorizado

- Adrenaline

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Adrenaline, 1 mg/ml oplossing voor injectie

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caballos

Porcino

Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
1.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

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

•

Ovino

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

•

Caballos

- Meat and offal. 1 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

Vía intravenosa:

•

Bovino

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

•

Caballos

- Meat and offal. 1 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

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

-

Ovino

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

-

Caballos

- Meat and offal. 1 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QC01CA24

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Alfasan Nederland B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

8/07/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 4756

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/04/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.