

Adrilan 1 mg/ml solução injectável

Autorizado

- Epinephrine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Adrilan 1 mg/ml solução injectável

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Caballos

Bovino

Ovino

Gatos

Aves ornamentales

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía intracardiaca

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:

-

Perros

- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

Vía intravenosa:

-

Perros

- Meat and offal. 0 Día

-

Gatos

- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Aves ornamentales

- Meat and offal. 0 Día

Não é autorizada a administração a aves produtoras de ovos para consumo humano.

Vía intracardiaca:

-

Perros

- Meat and offal. 0 Día

-

Gatos

- Meat and offal. 0 Día

-

Aves ornamentales

- Meat and offal. 0 Día

Não é autorizada a administração a aves produtoras de ovos para consumo humano.

Vía subcutánea:

-

Perros

- Meat and offal. 0 Día

•

Gatos

- Meat and offal. 0 Día

•

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

•

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

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

QR03AA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Medinfar-Serological Products E Equipamentos S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

12/05/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Labesfal Laboratorios Almiro S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

51322

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/07/2010

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.