

Adrenaline, 1 mg/ml oplossing voor injectie

Non
autorisé

- Epinephrine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Adrenaline, 1 mg/ml oplossing voor injectie

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Cheval

Porc

Chien

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period
- Viande et abats. 1 day

-

Mouton

- Lait. no withdrawal period
- Viande et abats. 1 day

-

Cheval

- Viande et abats. 1 day

-

Porc

- Viande et abats. 1 day

-

Chien**Voie intraveineuse:**

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period
- Viande et abats. 1 day

-

Mouton

-

Cheval

- Viande et abats. 1 day

-

Porc

-

Chien

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period

- Viande et abats. 1 day

-

Mouton

- Lait. no withdrawal period

- Viande et abats. 1 day

-

Cheval

- Viande et abats. 1 day

-

Porc

- Viande et abats. 1 day

-

Chien

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QC01CA24

Conditions de délivrance:

Disponible uniquement en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Alfasan Nederland B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/07/1992

Site(s) de libération des lots du produit fini:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 4756

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/04/2024

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000067598>