

Adrenaline 1 mg/ml, oplossing voor injectie

Non
autorisé

- EPINEPHRINE BITARTRATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Adrenaline 1 mg/ml, oplossing voor injectie

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins
Chèvre (femelle adulte)
Mouton
Cheval
Porc
Chien
Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
1.80 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

-

Chèvre (femelle adulte)

- 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

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

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

•

Chèvre (femelle adulte)

- 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

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:

Alfasan Nederland B.V.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 5075

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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.