

# Adrenaline, 1 mg/ml oplossing voor injectie

Ekki heimilað

- Epinephrine

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Adrenaline, 1 mg/ml oplossing voor injectie

### Virkt efni:

Aðeins fánlegt í enska

### Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Hestur

Svín

Hundur

### Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar í vöðva:**

•

**Nautgripir**

- Mjólk. no withdrawal period
- Kjöt og innmatur. 1 dagar

•

**Sauðkind**

- Mjólk. no withdrawal period
- Kjöt og innmatur. 1 dagar

•

**Hestur**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

•

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

**Til notkunar í bláæð:**

•

**Nautgripir**

- Mjólk. no withdrawal period
- Kjöt og innmatur. 1 dagar

•

**Hestur**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

**Til notkunar undir húð:**

- 

### **Nautgripir**

- Mjólk. no withdrawal period
- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- 

### **Sauðkind**

- Mjólk. no withdrawal period
- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- 

### **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- 

### **Svín**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

---

## **ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QC01CA24

---

## **Lögformleg staða:**

Aðeins fánlegt í [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [ítalska](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

## **Staða leyfis:**

Dregið til baka af leyfishafa

---

## **Heimilað í:**

Holland

---

## **Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [hollenska](#)

Aðeins fánlegt í [hollenska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

8/07/1992

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Medicines Evaluation Board

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

REG NL 4756

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

18/04/2024

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.