

# Adrenaline 1 mg/ml, oplossing voor injectie

Ekki heimilað

- EPINEPHRINE BITARTRATE

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Adrenaline 1 mg/ml, oplossing voor injectie

### Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Geit (huðna)

Sauðkind

Hestur

Svín

Hundur

Köttur

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

# Upplýsingar um lyf

## **Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fáanlegt í enska

1.80 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

- 

#### **Geit (huðna)**

- 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 undir húð:**

-

### **Nautgripir**

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

•

### **Geit (huðna)**

- 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:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Medicines Evaluation Board

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

REG NL 5075

---

**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 (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.