

Adrilan 1 mg/ml solução injectável

Viðurkennt

- Epinephrine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Adrilan 1 mg/ml solução injectável

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur
Hestur
Nautgripir
Sauðkind
Köttur
Skrautfugl

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva
Til notkunar í bláæð
Til notkunar í hjarta
Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í English

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

• **Hundur**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

• **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

• **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur, mjólk. 0 dagar

• **Sauðkind**

- Kjöt og innmatur, mjólk. 0 dagar

Til notkunar í bláæð:

• **Hundur**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

• **Köttur**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

• **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

• **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur, mjólk. 0 dagar

• **Sauðkind**

- Kjöt og innmatur, mjólk. 0 dagar

• **Skrautfugl**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

Til notkunar í hjarta:

• **Hundur**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- **Köttur**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- **Skrautfugl**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

Til notkunar undir húð:

- **Hundur**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- **Köttur**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur, mjólk. 0 dagar

- **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- **Sauðkind**

- Kjöt og innmatur, mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QR03AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í Portuguese

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í English Italian

Markaðsleyfishafi:

Medinfar-Serological Products E Equipamentos S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

12/05/2000

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Labesfal Laboratorios Almiro S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

51322

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/07/2010

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099266>