

# Adrenaline 1 mg/ml, oplossing voor injectie

Non autorizzato

- EPINEPHRINE BITARTRATE

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Adrenaline 1 mg/ml, oplossing voor injectie

### **Sotsanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini

Capra (femmina adulta)

Ovino

Cavallo

Suino

Cane

Gatto

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English

1.80 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

•

#### **bovini**

- latte. no withdrawal period
- carni e frattaglie. 1 giorno

•

#### **Capra (femmina adulta)**

- latte. no withdrawal period
- carni e frattaglie. 1 giorno

•

#### **Ovino**

- latte. no withdrawal period
- carni e frattaglie. 1 giorno

•

#### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 1 giorno

•

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 1 giorno

### **Uso sottocutaneo:**

•

**bovini**

- latte. no withdrawal period
- carni e frattaglie. 1 giorno

•

**Capra (femmina adulta)**

- latte. no withdrawal period
- carni e frattaglie. 1 giorno

•

**Ovino**

- latte. no withdrawal period
- carni e frattaglie. 1 giorno

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 1 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 1 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QC01CA24

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale soggetto a prescrizione medica

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Paesi Bassi

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

8/07/1992

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numero di autorizzazione:**

REG NL 5075

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

18/04/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.