

Adrenaline 1 mg/ml, oplossing voor injectie

Non
autorizzato

- EPINEPHRINE BITARTRATE

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Adrenaline 1 mg/ml, oplossing voor injectie

Sostanza 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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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