

Adrenaline, 1 mg/ml oplossing voor injectie

Neregistruotas

- Epinephrine

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Adrenaline, 1 mg/ml oplossing voor injectie

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai
Avis
Žirgas
Kiaulė
Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis
Leisti į veną
Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų
1.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

•

Galvijai

- Pienas. no withdrawal period
- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

•

Avis

- Pienas. no withdrawal period
- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

•

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

Leisti į veną:

•

Galvijai

- Pienas. no withdrawal period
- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

•

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Pienas. no withdrawal period
- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

-

Avis

- Pienas. no withdrawal period
- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QC01CA24

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik Vokiečių Estų Graikų Anglų Italų Portugalų Norwegian

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Alfasan Nederland B.V.

Rinkodaros leidimo data:

8/07/1992

Serijos išleidimo gamybos vietos:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Atsakinga institucija:

Medicines Evaluation Board

Registracijos numeris:

REG NL 4756

Registracijos statuso pasikeitimo data:

18/04/2024

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.