

Adrilan 1 mg/ml solução injectável

Registruotas

- Epinephrine

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Adrilan 1 mg/ml solução injectável

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Žirgas

Galvijai

Avis

Katė

Dekoratyviniai paukščiai

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Leisti į širdį

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:

-

Šuo

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

Leisti į veną:

-

Šuo

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Katė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

-

Dekoratyviniai paukščiai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

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

Leisti į širdį:

-

Šuo

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Katė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Dekoratyviniai paukščiai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

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

Leisti po oda:

-

Šuo

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

•

Katė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

•

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

•

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

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

QR03AA01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

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

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Portugalų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Medinfar-Serological Products E Equipamentos S.A.

Rinkodaros leidimo data:

12/05/2000

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Labesfal Laboratorios Almiro S.A.

Atsakinga institucija:

Directorate General For Food And Veterinary

Registracijos numeris:

51322

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/07/2010

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.