

ATROPINE SULPHATE/ERFAR 0,5MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Registruotas

- Atropine sulfate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

ATROPINE SULPHATE/ERFAR 0,5MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Katė

Šuo

Arkliniai

Naudojimo būdas:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Graikų](#) [Anglų](#) [Portugalų](#)

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.50 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Intramuscular and intravenous use:**

-

Katė

- Not applicable. no withdrawal period

-

Šuo

- Not applicable. no withdrawal period

-

Arkliniai

- Not applicable. no withdrawal period

Leisti po oda:

-

Katė

- Not applicable. no withdrawal period

-

Šuo

- Not applicable. no withdrawal period

-

Arkliniai

- Not applicable. no withdrawal period

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

QA03BA01

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 Graikų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Portugalų

Registruotojas:

Erfar S.A.

Rinkodaros leidimo data:

17/07/1995

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Erfar S.A.

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos numeris:

16738/18-07-1995/K-0097501

Registracijos statuso pasikeitimo data:

7/11/2001

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