

Adrenaline, 1 mg/ml oplossing voor injectie

Nav
atļautas

- Epinephrine

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Adrenaline, 1 mg/ml oplossing voor injectie

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Aita

Zirgs

Cūka

Suns

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

intravenozai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English
1.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

•

Liellops

- Milk. no withdrawal period
- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

•

Aita

- Milk. no withdrawal period
- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

•

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

intravenozai lietošanai:

•

Liellops

- Milk. no withdrawal period
- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

•

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

subkutānai lietošanai:

-

Liellops

- Milk. no withdrawal period
- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

-

Aita

- Milk. no withdrawal period
- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QC01CA24

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Pieejamas tikai [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Alfasan Nederland B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

8/07/1992

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Atbildīgā iestāde:

Medicines Evaluation Board

Atļaujas numurs:

REG NL 4756

Atļaujas statusa maiņas datums:

18/04/2024

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.