

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

Awtorizzat

- Atropine sulfate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

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

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#)
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#)
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#)
[Litwan](#) [Ungeriz](#) [Rumen](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Portugiż](#)
Użu għal taħt il-ġilda

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliz
0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rotta tal-għoti:

Intramuscular and intravenous use:

-

Cat

- Not applicable. no withdrawal period

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

-

Equid

- Not applicable. no withdrawal period

Użu għal taħt il-ġilda:

-

Cat

- Not applicable. no withdrawal period

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

-

Equid

- Not applicable. no withdrawal period

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QA03BA01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Portugiż](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Erfar S.A.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

17/07/1995

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Erfar S.A.

Awtorità responsabbli:

National Organization For Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

16738/18-07-1995/K-0097501

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

7/11/2001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet