

Atropine 0,1% pro inj., 1 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten.

Geautoriseerd

- Atropine sulfate monohydrate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Atropine 0,1% pro inj., 1 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intraveneus gebruik:

-

Hond

-

Kat

Subcutaan gebruik:

-

Hond

-

Kat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA03BA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Nederland

Package description:

Bruine glazen injectieflacon (Type II) à 10 met butylrubber stop en aluminium felscapsule. 1 flacon à 10 ml verpakt in een kartonnen doos

Bruine glazen injectieflacon (Type II) à 50 ml met butylrubber stop en aluminium felscapsule. 1 flacon à 50 ml verpakt in een kartonnen doos.

Bruine glazen injectieflacon (Type II) à 50 ml met butylrubber stop en aluminium felscapsule 15 flacons à 50 ml verpakt in een polystyreen doos.

Bruine glazen injectieflacon (Type II) à 10 ml met butylrubber stop en aluminium felscapsule. 35 flacons à 10 ml verpakt in een polystyreen doos.

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

28/11/1995

Productielocaties partijvrijgifte:

Alfasan Nederland B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Toelatingsnummer:

REG NL 3709

Wijzigingsdatum status toelating:

22/06/2018

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000058752>