

Adrenaline, 1 mg/ml oplossing voor injectie

Niet
gemachtigd

- Epinephrine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Adrenaline, 1 mg/ml oplossing voor injectie

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund
Schaap
Paard
Varken
Hond

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Intraveneus gebruik
Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Milk. no withdrawal period
- Meat and offal. 1 day

-

Schaap

- Milk. no withdrawal period
- Meat and offal. 1 day

-

Paard

- Meat and offal. 1 day

-

Varken

- Meat and offal. 1 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Milk. no withdrawal period
- Meat and offal. 1 day

-

Paard

- Meat and offal. 1 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Milk. no withdrawal period
- Meat and offal. 1 day

-

Schaap

- Milk. no withdrawal period
- Meat and offal. 1 day

-

Paard

- Meat and offal. 1 day

-

Varken

- Meat and offal. 1 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QC01CA24

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Duits Estlands Grieks Engels Italiaans Portugees Norwegian

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

50 glazen ampullen van 1 ml verpakt in een kartonnen doos.

10 glazen ampullen van 1 ml verpakt in een kartonnen doos

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Alfasan Nederland B.V.

Handelsvergunningsdatum:

8/07/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 4756

Datum toelatingswijziging:

18/04/2024

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

Documenten

Combined File of all Documents