

ATROPINE SULPHATE FATRO, 1mg/ml, Injekční roztok

Autorisert

- Atropine sulfate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ATROPINE SULPHATE FATRO, 1mg/ml, Injekční roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt

hund

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA03BA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

CZ

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/08/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/04/2009

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.