

Adrenaline, 1 mg/ml oppløsning voor injectie

Ikke
autorisert

- Epinephrine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Adrenaline, 1 mg/ml oppløsning voor injectie

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
sau
hest
gris
hund

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
1.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Milk. no withdrawal period
- Slakt. 1 dag

-

sau

- Milk. no withdrawal period
- Slakt. 1 dag

-

hest

- Slakt. 1 dag

-

gris

- Slakt. 1 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Milk. no withdrawal period
- Slakt. 1 dag

-

hest

- Slakt. 1 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Milk. no withdrawal period
- Slakt. 1 dag

-

sau

- Milk. no withdrawal period
- Slakt. 1 dag

-

hest

- Slakt. 1 dag

-

gris

- Slakt. 1 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QC01CA24

Juridisk status for forsyning:

Legemiddel gjenstand for medisinsk forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Nederlandsk

Bare tilgjengelig i Nederlandsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Alfasan Nederland B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

8/07/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 4756

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/04/2024

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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