

Adrilan 1 mg/ml solução injectável

Autorisert

- Epinephrine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Adrilan 1 mg/ml solução injectável

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

hest

storfe

sau

katt

prydfugl

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Intrakardial 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:

•

hund

- Slakt. 0 dag

•

hest

- Slakt. 0 dag

•

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Intravenøs bruk:

•

hund

- Slakt. 0 dag

•

katt

- Slakt. 0 dag

•

hest

- Slakt. 0 dag

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

prydfugl

- Slakt. 0 dag

Não é autorizada a administração a aves produtoras de ovos para consumo humano.

Intrakardial bruk:

-

hund

- Slakt. 0 dag

-

katt

- Slakt. 0 dag

-

prydfugl

- Slakt. 0 dag

Não é autorizada a administração a aves produtoras de ovos para consumo humano.

Subkutan bruk:

-

hund

- Slakt. 0 dag

-

katt

- Slakt. 0 dag

•

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

hest

- Slakt. 0 dag

•

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater

(ATCvet):

QR03AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Portugisisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Medinfar-Serological Products E Equipamentos S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

12/05/2000

Tilvirker for batchfrigivelse:

Labesfal Laboratorios Almiro S.A.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

51322

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/07/2010

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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