

ATROPINE SULPHATE/ERFAR 0,5MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorisert

- Atropine sulfate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ATROPINE SULPHATE/ERFAR 0,5MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt

hund

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Latvisk](#)
[Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)

Administrasjonsvei:

Bare tilgjengelig i [Spansk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.50 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuscular and intravenous use:**

-

katt

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

-

hund

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

-

Equid

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

Subkutan bruk:

-

katt

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

-

hund

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

-

Equid

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA03BA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Gresk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Portugisisk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Erfar S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

17/07/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

Erfar S.A.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

16738/18-07-1995/K-0097501

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/11/2001

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