

Adrenaline, 1 mg/ml oplossing voor injectie

Não
autorizado

- Adrenaline

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Adrenaline, 1 mg/ml oplossing voor injectie

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

1.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period

- Meat and offal. 1 dia

-

Sheep

- Milk. no withdrawal period

- Meat and offal. 1 dia

-

Horse

- Meat and offal. 1 dia

-

Pig

- Meat and offal. 1 dia

Via intravenosa:

-

Cattle

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

-

Horse

- Meat and offal. 1 dia

Via subcutânea:

-

Cattle

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

-

Sheep

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

-

Horse

- Meat and offal. 1 dia

-

Pig

- Meat and offal. 1 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QC01CA24

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento sujeito a receita médica

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [neerlandês](#)

Disponível apenas em [neerlandês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Alfasan Nederland B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

8/07/1992

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 4756

Data da alteração do estado de autorização:

18/04/2024

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.