

Adrenaline, 1 mg/ml oplossing voor injectie

Neautorizat

- Adrenaline

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Adrenaline, 1 mg/ml oplossing voor injectie

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine
Oaie
Cal
Porc
Câine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare intravenoasă
Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
1.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Milk. no withdrawal period
- Carne și organe. 1 zi

-

Oaie

- Milk. no withdrawal period
- Carne și organe. 1 zi

-

Cal

- Carne și organe. 1 zi

-

Porc

- Carne și organe. 1 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Milk. no withdrawal period
- Carne și organe. 1 zi

-

Cal

- Carne și organe. 1 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Milk. no withdrawal period
- Carne și organe. 1 zi

-

Oaie

- Milk. no withdrawal period
- Carne și organe. 1 zi

-

Cal

- Carne și organe. 1 zi

-

Porc

- Carne și organe. 1 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QC01CA24

Statusul legal privind eliberarea:

Disponibile numai în Germană Estoniană Greacă Engleză Italiană Portugheză Norwegian

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Alfasan Nederland B.V.

Data autorizației de comercializare:

8/07/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 4756

Data modificării statusului autorizației:

18/04/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.