

Adrilan 1 mg/ml solu  o inject  vel

Autorizat

- Epinephrine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Adrilan 1 mg/ml solu  o inject  vel

Substan  a activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia   int  :

C  ine

Cal

Bovine

Oaie

Pisică

Păsări ornamentale

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare intracardiacă

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substan  a activă   i concentra  ie:

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:

-

Câine

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

Administrare intravenoasă:

-

Câine

- Carne și organe. 0 zi

-

Pisică

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Păsări ornamentale

- Carne și organe. 0 zi

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

Administração intracardiacă:

-

Câine

- Carne și organe. 0 zi

-

Pisică

- Carne și organe. 0 zi

-

Păsări ornamentale

- Carne și organe. 0 zi

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

Administração subcutanată:

-

Câine

- Carne și organe. 0 zi

-

Pisică

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QR03AA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Medinfar-Serological Products E Equipamentos S.A.

Data autorizației de comercializare:

12/05/2000

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Labesfal Laboratorios Almiro S.A.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

51322

Data modificării statusului autorizației:

1/07/2010

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 această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.