

Adrilan 1 mg/ml solução injectável

Godkänd

- Epinephrine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Adrilan 1 mg/ml solução injectável

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Häst

Nöt

Får

Katt

Burfågel

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Intrakardiell användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

•

Hund

- Meat and offal. 0 dygn

•

Häst

- Meat and offal. 0 dygn

•

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

•

Får

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

Intravenös användning:

•

Hund

- Meat and offal. 0 dygn

•

Katt

- Meat and offal. 0 dygn

•

Häst

- Meat and offal. 0 dygn

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Burfågel

- Meat and offal. 0 dygn

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

Intrakardiell användning:

-

Hund

- Meat and offal. 0 dygn

-

Katt

- Meat and offal. 0 dygn

-

Burfågel

- Meat and offal. 0 dygn

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

Subkutan användning:

-

Hund

- Meat and offal. 0 dygn

-

Katt

- Meat and offal. 0 dygn

•

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

•

Häst

- Meat and offal. 0 dygn

•

Får

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QR03AA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Portugal

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på portugisiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Medinfar-Serological Products E Equipamentos S.A.

Godkännandedatum:

12/05/2000

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Labesfal Laboratorios Almiro S.A.

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandenummer:

51322

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/07/2010

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.