

Oxytocin Gestavet 17 mikrogram (10 IU)/ml Injektionsvätska, lösning

Разрешен

- Oxytocin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Oxytocin Gestavet 17 mikrogram (10 IU)/ml Injektionsvätska, lösning

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

кон

говеда

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
17.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

кон

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

говеда

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Интравенозно приложение:

-

кон

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

говеда

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QH01BB02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Biogenesis Global S.L.

Дата на разрешение за търговия:

29/12/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Hipra S.A.

Отговорен орган:

Swedish Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

13595

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

29/12/1999

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.