

Oxytocin "Intervet" Vet. injektionsvæske, opløsning 10 IE/ml

Разрешен

- Oxytocin
- Oxytocin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Oxytocin "Intervet" Vet. 10 IE/ml injektionsvæske, opløsning
Oxytocin "Intervet" Vet. injektionsvæske, opløsning 10 IE/ml

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

кон

свиня

куче

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Интравенозно приложение

Интрамускулно приложение

Интралезийно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в English

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в English

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

котка

-

кон

-

свиня

-

куче

Интравенозно приложение:

-

котка

-

кон

-

свиня

-

куче

Интрамускулно приложение:

-

котка

-

кон

-

свиня

-

куче

Интралезийно приложение:

-

свиня

-

куче

-

котка

-

кон

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QH01BB02

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Danish](#)

Налично само в [Danish](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

21/10/1987

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International GmbH

Отговорен орган:

Danish Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

12017

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

21/10/1987

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055762>