

File downloaded on 2026-06-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000063861>

Oxytolin

Разрешен

- Oxytocin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Oxytolin

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

кон

говеда

овца

коза

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

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

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

свиня

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

кон

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

- Milk. no withdrawal period zero days

•

говеда

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

- Milk. no withdrawal period zero days

•

овца

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

- Milk. no withdrawal period zero days

•

коза

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

- Milk. no withdrawal period zero days

Подкожно приложение:

•

СВИНЯ

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

КОН

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

- Milk. no withdrawal period zero days

•

ГОВЕДА

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

- Milk. no withdrawal period zero days

•

ОВЦА

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

- Milk. no withdrawal period zero days

•

КОЗА

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

- Milk. no withdrawal period zero days

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 Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

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:

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

Дата на разрешение за търговия:

19/04/1996

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 8822

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

7/10/2021

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

Документи

Combined File of all Documents

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