

Oxytocine Un./ml 10 IU/ml Oplossing voor injectie

Разрешен

- Oxytocin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Oxytocine Un./ml 10 IU/ml Oplossing voor injectie

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца
говеда
кон
свиня
куче
котка
коза

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение
Интравенозно 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:

-

овца

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

-

говеда

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

-

кон

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

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

коза

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

Интравенозно приложение:

-

говеда

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

-

кон

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 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 Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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 Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

V.M.D.

Дата на разрешение за търговия:

1/09/1974

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

V.M.D.

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

BE-V104291

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

21/01/2020

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.

Листовка

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.