

Oxytocine Prodivet 10 IU/ml

Oplossing voor injectie

Разрешен

- Oxytocin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Oxytocine Prodivet 10 IU/ml Oplossing voor injectie

Oxytocine Prodivet 10 IU/ml Solution injectable

Oxytocine Prodivet 10 IU/ml Injektionslösung

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

кон

говеда

коза

куче

котка

свиня

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. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

-

коне

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

-

говеда

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

-

коза

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

-

СВИНЯ

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Интравенозно приложение:

•

овца

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

•

коне

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

•

говеда

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

•

СВИНЯ

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

•

коза

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 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 [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:

Prodivet Pharmaceuticals

Дата на разрешение за търговия:

26/01/1977

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Prodivet Pharmaceuticals

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

BE-V106881

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

7/10/2014

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.