

INTERTOCINE-S

Неоторизиран

- Oxytocin

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

INTERTOCINE-S

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

куче

коза

овца

кобила

котка

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Интравенозно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:**Интрамускулно приложение:**

- говеда
- куче
- коза
- овца
- кобила
- котка
- свиня

Подкожно приложение:

- говеда
- кобила
- овца
- куче
- котка
- коза
- свиня

Интравенозно приложение:

- говеда
- овца
- коза
- кобила
- свиня
- куче
- котка

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN01BB02

Режим на отпускане Режим на отпускане:

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

Статус на лиценза:

Surrendered

Authorised in:

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

Описание на опаковката:

Налично само на [Greek](#)

Налично само на [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

20/03/1975

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Отговорен орган:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Номер на лиценза:

5256

Дата на промяна в статуса на лиценза:

20/03/1975

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

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/600000091588>