

OXYTOCIN/PROVET 10IU/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Разрешен

- Oxytocin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

OXYTOCIN/PROVET 10IU/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

женски еквид

крава

свиня

оагнена овца

коза

кучка

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:

-

женски еквид

- Meat and offal, milk. 0 day

-

крава

- Meat and offal, milk. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

оагнена овца

- Meat and offal, milk. 0 day

-

коза

- Meat and offal, milk. 0 day

-

кучка

- Not applicable. no withdrawal period

-

котка

- Not applicable. no withdrawal period

Подкожно приложение:

•

женски еквид

- Meat and offal, milk. 0 day

•

крава

- Meat and offal, milk. 0 day

•

свиня

- Meat and offal. 0 day

•

оагнена овца

- Meat and offal, milk. 0 day

•

коза

- Meat and offal, milk. 0 day

•

кучка

- Not applicable. no withdrawal period

•

котка

- Not applicable. no withdrawal period

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

Наличен в:

Greece

Описание на опаковката:

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

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 Португалски

Притежател на разрешение за търговия:

PROVET S.A.

Дата на разрешение за търговия:

27/02/1985

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

PROVET S.A.

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

66842/20-09-2012/K-0036301

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

10/10/2021

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