

OXYTOSIN/CEVA 10IU/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Разрешен

- Oxytocin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

OXYTOSIN/CEVA 10IU/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

коза

крава

оагнена овца

женска свиня

кобила

кучка

Начин на приложение:

Налично само в Испански Гръцки Английски Португалски

Интрамускулно 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:

Intramuscular and intravenous use:

- **коза**
 - Not applicable. no withdrawal period
- **крава**
 - Not applicable. no withdrawal period
- **оагнена овца**
 - Not applicable. no withdrawal period
- **женска свиня**
 - Not applicable. no withdrawal period

Интрамускулно приложение:

- **кобила**
 - Not applicable. no withdrawal period
- **кучка**
 - 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

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:

Ceva Sante Animale

Дата на разрешение за търговия:

7/07/1980

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

CEVA SANTE ANIMALE - LIBOURNE

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

327195/16187/AMK1942/24-08-1981/K-0039901

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

11/05/2020

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