

BIOXITON 10 I.U./ml Roztwór do wstrzykiwań

Autoriseret

- Oxytocin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

BIOXITON 10 I.U./ml Roztwór do wstrzykiwań

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Kvæg

Får

Ged

Hund

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag

Subkutan anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QH01BB02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

10/02/2016

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

Ansvarlig myndighed:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

2520

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

10/02/2016

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.