

OXYTOCIN BIO, 5IU/ml, Injekční roztok

Autoriseret

- Oxytocin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

OXYTOCIN BIO, 5IU/ml, Injekční roztok

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Ko

Hoppe

Får

Ged

So

Tæve

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

5.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Ko

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Hoppe

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

So

- Meat and offal. 0 dag

Subkutan anvendelse:

-

Ko

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Hoppe

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

So

- Meat and offal. 0 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Ko

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Hoppe

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

So

- 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](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Bioveta a.s.

Dato for markedsføringstilladelse:

12/06/2008

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/032/08-C

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

22/05/2013

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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.

Etikettering

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