

OXITON 10 UI/ml SOLUCION INYECTABLE

Autoriseret

- Oxytocin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

OXITON 10 UI/ml SOLUCION INYECTABLE

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Moderfår

Udvokset hunded

Hoppe

Tæve

Ko

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Moderfår

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

Udvokset hunged

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

Hoppe

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

Ko

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Moderfår

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

Udvokset hunged

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

-

Hoppe

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

-

Ko

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

Subkutan anvendelse:

-

Moderfår

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

-

Udvokset hunged

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

-

Hoppe

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

-

Ko

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 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](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Spain

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Dato for markedsføringstilladelse:

1/07/2011

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/07/2011

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.