

GESTAVET OXI, 10 IU/ml

Autoriseret

Synthetic Oxytocin, ενέσιμο
διάλυμα

- Oxytocin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

GESTAVET OXI, 10 IU/ml Synthetic Oxytocin, ενέσιμο διάλυμα

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hund

Moderfår

Kat

So

Får

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs 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:

-

Kvæg

- Meat and offal. 12 hour
- Milk. 12 hour

-

Moderfår

- Milk. 12 hour
- Meat and offal. 12 hour

-

So

- Meat and offal. 12 hour

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 12 hour
- Milk. 12 hour

-

Får

- Meat and offal. 12 hour
- Milk. 12 hour

•

So

- Meat and offal. 12 hour

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](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

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:

Biogenesis Global S.L.

Dato for markedsføringstilladelse:

30/04/2004

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighed:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Markedsføringstilladelsesnummer:

CY00062V

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

17/05/2011

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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