

ΟΧΥΤΟΚΕΛ ενέσιμο διάλυμα 10 IU/ml για άλογα, βοοειδή, πρόβατα, χοίρους, σκύλους και γάτες

Autoriseret

- OXYTOCIN SYNTHETIC

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ΟΧΥΤΟΚΕΛ ενέσιμο διάλυμα 10 IU/ml για άλογα, βοοειδή, πρόβατα, χοίρους, σκύλους και γάτες

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Kvæg

Får

Svin

Hund

Kat

Administrationsvej:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

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:

Intramuscular and intravenous use:

-

Hest

- Meat and offal, milk. 0 dag

-

Kvæg

- Meat and offal, milk. 0 dag

-

Får

- Meat and offal, milk. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

-

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

-

Kat

- Not applicable. no withdrawal period

Subkutan anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal, milk. 0 dag

•

Kvæg

- Meat and offal, milk. 0 dag

•

Får

- Meat and offal, milk. 0 dag

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag

•

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

•

Kat

- Not applicable. no withdrawal period

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 [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Candilidis S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

30/08/1993

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Kela Veterinaria

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

22662/14-03-2022//04-05-2022/K-0085201

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

3/05/2022

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet