

Oxytocin 10 IU/ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, aitām, kazām, cūkām, suņiem un kaķiem

Autoriseret

- Oxytocin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Oxytocin 10 IU/ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, aitām, kazām, cūkām, suņiem un kaķiem

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Får
Ged
Ko
Hoppe
So
Hunkat
Tæve

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

16.60 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Får

- Meat and offal. 3 dag Pienam: nulle dienas.

-

Ged

- Meat and offal. 3 dag Pienam: nulle dienas.

-

Ko

- Meat and offal. 3 dag Pienam: nulle dienas.

-

Hoppe

- Meat and offal. 3 dag Pienam: nulle dienas.

-

So

- Meat and offal. 3 dag

Subkutan anvendelse:

-

Ko

- Meat and offal. 3 dag Pienam: nulle dienas.

-

Ged

- Meat and offal. 3 dag Pienam: nulle dienas.

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](#)

Tilgængelig i:

Latvia

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Dato for markedsføringstilladelse:

25/03/1996

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighed:

Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

V/NRP/96/0314

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

25/03/1996

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.