

BIOCYTOCINE

Zugelassen

- Oxytocin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

BIOCYTOCINE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh

Sau

Katze, weiblich

Stute

Mutterschaf

Ziege, weiblich

Hündin

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Kuh

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Sau

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Stute

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Mutterschaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Ziege, weiblich

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

subkutane Anwendung:

•

Kuh

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Sau

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Stute

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Mutterschaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Ziege, weiblich

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

intravenöse Anwendung:

•

Kuh

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Sau

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Stute

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Mutterschaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

•

Ziege, weiblich

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QH01BB02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratoires Biove

Zulassungsdatum:

30/09/1988

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratoires Biove

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/8456529 7/1988

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/09/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.