

Oxytocine-S, oplossing voor injectie 10 I.E.

Zugelassen

- Oxytocin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Oxytocine-S, oplossing voor injectie 10 I.E.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Ziege, weiblich
Schaf
Pferd
Schwein
Hund
Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane 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:

-

Rind

- Milch. no withdrawal period nul dagen
- Fleisch und Innereien. no withdrawal period nul dagen

-

Ziege, weiblich

- Milch. no withdrawal period nul dagen
- Fleisch und Innereien. no withdrawal period nul dagen

-

Schaf

- Milch. no withdrawal period nul dagen
- Fleisch und Innereien. no withdrawal period nul dagen

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period nul dagen

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period nul dagen

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Milch. no withdrawal period nul dagen
- Fleisch und Innereien. no withdrawal period nul dagen

-

Ziege, weiblich

- Milch. no withdrawal period nul dagen
- Fleisch und Innereien. no withdrawal period nul dagen

-

Schaf

- Milch. no withdrawal period nul dagen
- Fleisch und Innereien. no withdrawal period nul dagen

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period nul dagen

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period nul dagen

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:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

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:

Intervet Nederland B.V.

Zulassungsdatum:

27/09/1996

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International GmbH

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 1442

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/07/2019

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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