

ZOPITUINA

Nicht autorisiert

- Oxytocin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ZOPITUINA

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Stute

Hündin

Katze, weiblich

Ziege, weiblich

Kuh

Schwein, weiblich

Mutterschaf

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse 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:

-

Stute

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

-

Ziege, weiblich

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

-

Kuh

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

-

Schwein, weiblich

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Mutterschaf

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

intravenöse Anwendung:

-

Stute

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Ziege, weiblich

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

-

Kuh

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

-

Schwein, weiblich

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Mutterschaf

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

subkutane Anwendung:

-

Stute

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

-

Ziege, weiblich

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

-

Kuh

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

-

Schwein, weiblich

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Mutterschaf

- 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:

Surrendered

Zugelassen in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [spanisch](#)

Verfügbar nur in [spanisch](#)

Verfügbar nur in [spanisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Zulassungsdatum:

15/07/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

444 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/10/2023

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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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