

Oxytolin

Zugelassen

- Oxytocin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Oxytolin

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Pferd

Rind

Schaf

Ziege

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:

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Zero days

- Milch. no withdrawal period zero days

•

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Zero days

- Milch. no withdrawal period zero days

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Zero days

- Milch. no withdrawal period zero days

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Zero days

- Milch. no withdrawal period zero days

subkutane Anwendung:

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period
zero days

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period
Zero days

- Milch. no withdrawal period
zero days

•

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period
Zero days

- Milch. no withdrawal period
zero days

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period
Zero days

- Milch. no withdrawal period
zero days

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period
Zero days

- Milch. no withdrawal period
zero days

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

QH01BB02

Abgaberegung:

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

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:

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

Zulassungsdatum:

19/04/1996

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 8822

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/10/2021

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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