

A.A. Oxytocine, 10 I.E./ml oplossing voor injectie

Zugelassen

- Oxytocin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

A.A. Oxytocine, 10 I.E./ml oplossing voor injectie

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Ziege, weiblich
Schaf
Pferd
Schwein
Hund
Katze

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung
intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

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

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

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

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

Zulassungsdatum:

10/06/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 113626

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/09/2019

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.