

OXYTOCIN BIOVETA 5 UI/ ml solutie injectabila pentru vaci, iepe, oi, capre, scroafe si catele

Zugelassen

- Oxytocin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

OXYTOCIN BIOVETA 5 UI/ ml solutie injectabila pentru vaci, iepe, oi, capre, scroafe si catele

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Kuh
Stute
Schaf
Ziege, weiblich
Sau
Hündin

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung
intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Kuh

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

-

Stute

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

-

Schaf

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

-

Ziege, weiblich

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

-

Sau

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Kuh

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

-

Stute

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

-

Schaf

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

-

Ziege, weiblich

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

-

Sau

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Kuh

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

-

Schaf

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

-

Stute

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

-

Ziege, weiblich

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

-

Sau

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QH01BB02

Abgaberegulierung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumänien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Bioveta Romania S.R.L.

Zulassungsdatum:

6/02/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

190044

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/06/2025

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.