

OXYTOCIN, 10 TV/ml, injekcinis tirpalas

Zugelassen

- Oxytocin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

OXYTOCIN, 10 TV/ml, injekcinis tirpalas

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh
Schaf
Ziege
Stute
Schwein
Hund
Katze
Pferd

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung
intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

16.60 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Kuh

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

-

Schaf

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

-

Ziege

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

-

Stute

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 0 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 0 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 0 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

subkutane Anwendung:

•

Kuh

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 0 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 0 Tag

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

QH01BB02

Abgaberegulierung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Verfügbar in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

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 litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zulassungsdatum:

22/03/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/95/0153/001-009

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/03/2007

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.