

INTERTOCINE-S 0.018mg/ml ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Nicht
autorisiert

- Oxytocin acetate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

INTERTOCINE-S 0.018mg/ml ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd
Rind
Schaf
Ziege
Schwein
Hund
Katze

Art der Anwendung:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [portugiesisch](#)
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Intramuscular and intravenous use:

-

Pferd

- Meat and offal, milk. 0 Tag

-

Rind

- Meat and offal, milk. 0 Tag

-

Schaf

- Meat and offal, milk. 0 Tag

-

Ziege

- Meat and offal, milk. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

-

Katze

- Not applicable. no withdrawal period

subkutane Anwendung:

-

Pferd

- Meat and offal, milk. 0 Tag

-

Rind

- Meat and offal, milk. 0 Tag

-

Schaf

- Meat and offal, milk. 0 Tag

-

Ziege

- Meat and offal, milk. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

-

Katze

- Not applicable. no withdrawal period

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:

Surrendered

Zugelassen in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch portugiesisch

Zulassungsinhaber:

Intervet Hellas A.E.

Zulassungsdatum:

22/11/1983

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

56324/11-08-2010/K-0036101

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/05/2024

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