

Oxytocin Bioveta, 5,0 RÜ/ml süstelahus

Εγκεκριμένο

- Oxytocin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Oxytocin Bioveta, 5,0 RÜ/ml süstelahus

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Άλογο

Βοοειδή

Χοίρος

Πρόβατο

Αίγα

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QH01BB02

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Bioveta a.s.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

17/06/2010

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bioveta a.s.

Αρμόδια αρχή:

State Agency Of Medicines

Αριθμός έγκρισης:

1610

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

17/06/2010

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.