

File downloaded on 2026-06-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/el/600000063861>

Oxytolin

Εγκεκριμένο

- Oxytocin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Oxytolin

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Χοίρος

Άλογο

Βοοειδή

Πρόβατο

Αίγα

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Χοίρος

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Άλογο

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

- Γάλα. no withdrawal period zero days

•

Βοοειδή

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

- Γάλα. no withdrawal period zero days

•

Πρόβατο

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

- Γάλα. no withdrawal period zero days

•

Αίγα

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

- Γάλα. no withdrawal period zero days

Υποδόρια χρήση:

•

Χοίρος

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Άλογο

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

- Γάλα. no withdrawal period zero days

•

Βοοειδή

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

- Γάλα. no withdrawal period zero days

•

Πρόβατο

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

- Γάλα. no withdrawal period zero days

•

Αίγα

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

- Γάλα. no withdrawal period zero days

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QH01BB02

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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 Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά

Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά

Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά

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 Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

19/04/1996

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

Αρμόδια αρχή:

Medicines Evaluation Board

Αριθμός έγκρισης:

REG NL 8822

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

7/10/2021

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

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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