

Intertocine 10 I.E. - Injektionslösung für Tiere

Μη
εγκεκριμένο

- Oxytocin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Intertocine 10 I.E. - Injektionslösung für Tiere

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Σκύλος
Αίγα
Πρόβατο
Άλογο
Γάτα
Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Ενδοφλέβια χρήση
Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

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

-

Αίγα

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

-

Πρόβατο

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

-

Άλογο

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

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

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

-

Αίγα

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

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

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:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

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 Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet Ges.m.b.H.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

1/10/1970

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International GmbH

Αρμόδια αρχή:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

14614

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

12/11/2024

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

Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Επισήμανση

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