

Oxytocin 10 IE/ml

Εγκεκριμένο

- Oxytocin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Oxytocin 10 IE/ml

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Άλογο

Σκύλος

Γάτα

Βοοειδή

Αίγα

Πρόβατο

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση στάγδην

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
16.60 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση στάγδην:

-

Άλογο

- Γάλα. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Αίγα

- Γάλα. 0 Ημέρα

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Άλογο

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Βοοειδή

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Αίγα

- Γάλα. 0 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Αίγα

- Γάλα. 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:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

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

Διαθέσιμο σε:

Germany

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

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:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

28/07/2003

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Αρμόδια αρχή:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

6595766.00.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

28/07/2003

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.