

Oxytocin Injektionslösung 10 IE/ml

Εγκεκριμένο

- Oxytocin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Oxytocin Injektionslösung 10 IE/ml

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Σκύλος

Αίγα

Γάτα

Άλογο

Βοοειδή

Πρόβατο

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

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:

Υποδόρια χρήση:

-

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

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 Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
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 Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Vetoquinol GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

31/03/1991

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Αρμόδια αρχή:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

13915.00.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

17/03/2005

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.