

Oxytocine Kela 10 IU/ml Oplossing voor injectie

Εξουσιοδοτημένο

- Oxytocin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Oxytocine Kela 10 IU/ml Oplossing voor injectie

Oxytocine Kela 10 IU/ml Solution injectable

Oxytocine Kela 10 IU/ml Injektionslösung

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Πρόβατο

Αίγα

Σκύλος

Γάτα

Χοίρος

Βοοειδή

Άλογο

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Πρόβατο

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

-

Αίγα

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

-

Σκύλος

-

Γάτα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Βοοειδή

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

-

Άλογο

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

Ενδοφλέβια 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

•

Σκύλος

•

Γάτα

Υποδόρια χρήση:

•

Σκύλος

•

Γάτα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QH01BB02

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διαθέσιμο σε:

Belgium

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

16/08/2006

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Αρμόδια αρχή:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Αριθμός έγκρισης:

BE-V286072

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

28/05/2024

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.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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.