

GESTAVET OXI, 10 IU/ml

Synthetic Oxytocin, ενέσιμο διάλυμα

Εγκεκριμένο

- Oxytocin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

GESTAVET OXI, 10 IU/ml Synthetic Oxytocin, ενέσιμο διάλυμα

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Σκύλος

Προβατίνα

Γάτα

Θυληκός χοίρος

Πρόβατο

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια 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:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 12 Ώρα

- Γάλα. 12 Ώρα

•

Προβατίνα

- Γάλα. 12 Ώρα

- Meat and offal. 12 Ώρα

•

Θυληκός χοίρος

- Meat and offal. 12 Ώρα

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 12 Ώρα

- Γάλα. 12 Ώρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 12 Ώρα

- Γάλα. 12 Ώρα

•

Θυληκός χοίρος

- Meat and offal. 12 Ωρα

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:

Κύπρος

Περιγραφή συσκευασίας:

Χάρτινο κυτίο που περιέχει φιαλίδιο των 50ml. Άχρωμο γυαλί τύπου II, κλεισμένο με πώμα από βασικό πολυμερικό ελαστομερές τύπου II και κάλυμμα από ανοδιωμένο αλουμίνιο.

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 Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Biogenesis Global S.L.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

30/04/2004

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Laboratorios Hipra S.A.

Αρμόδια αρχή:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Αριθμός έγκρισης:

CY00062V

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

17/05/2011

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