

Oxitocina 10 UI/ml solução injetável

Εξουσιοδοτημένο

- Oxytocin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Oxitocina 10 UI/ml solução injetável

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Χοίρος
Πρόβατο
Αίγα
Άλογο
Σκύλος
Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Υποδόρια χρήση
Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και 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:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 3 Ημέρα
- Γάλα. 1 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 3 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 3 Ημέρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 3 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 3 Ημέρα

-

Σκύλος

-

Γάτα

Υποδόρια χρήση:

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 3 Ημέρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 3 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 3 Ημέρα

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 3 Ημέρα

- Γάλα. 1 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 3 Ημέρα

-

Σκύλος

-

Γάτα

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 3 Ημέρα

- Γάλα. 1 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 3 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 3 Ημέρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 3 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 3 Ημέρα

-

Σκύλος

-

Γάτα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QH01BB02

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

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](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Portuguese](#)

Διατίθεται μόνο σε [Portuguese](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

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

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Vetlima Sociedade Distribuidora De Produtos Agro Pecuarios S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

1/10/1993

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Dopharma B.V.

Αρμόδια αρχή:

Directorate General For Food And Veterinary

Αριθμός έγκρισης:

51042

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

1/02/2021

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991175>