

OXYTOCIN 10 IU/ml injekčný roztok

Εγκεκριμένο

- Oxytocin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

OXYTOCIN 10 IU/ml injekčný roztok

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Αγελάδα

Προβατίνα

Χοιρομητέρες

Θηλυκοί σκύλοι

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

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:

Υποδόρια χρήση:

•

Αγελάδα

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

•

Προβατίνα

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

•

Χοιρομητέρες

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Αγελάδα

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

•

Προβατίνα

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

•

Χοιρομητέρες

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Αγελάδα

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

•

Προβατίνα

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

•

Χοιρομητέρες

- All relevant tissues. 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 Σλοβάκικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

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:

Biovet AD

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

13/05/2010

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Biovet AD

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός έγκρισης:

96/008/10-S

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

13/05/2010

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.