

OXITON 10 UI/ml SOLUCION INYECTABLE

Myönnetty

- Oxytocin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

OXITON 10 UI/ml SOLUCION INYECTABLE

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Lammas (uuhi)

Vuohi (kuttu)

Hevonen (tamma)

Koira (narttu)

Nauta (lehmä)

Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English

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

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Lammas (uuhi)

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Vuohi (kuttu)

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Hevonen (tamma)

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Nauta (lehmä)

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Laskimoon:

-

Lammas (uuhi)

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Vuohi (kuttu)

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Hevonen (tamma)

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Nauta (lehmä)

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Ihon alle:

-

Lammas (uuhi)

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Vuohi (kuttu)

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Hevonen (tamma)

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Nauta (lehmä)

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QH01BB02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Spain

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

1/07/2011

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Vastaava viranomainen:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Myyntilupanumero:

2324 ESP

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/07/2011

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.