

Oxytocinum 10 j.m. 10 j.m./ml

Roztwór do wstrzykiwań

Autorisé

- Oxytocin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Oxytocinum 10 j.m. 10 j.m./ml Roztwór do wstrzykiwań

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Mouton
Chèvre
Cheval
Chat
Porc
Chien
Bovins

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée
Voie intramusculaire
Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

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

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Chèvre

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 0 day

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

Voie intramusculaire:

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

•

Chèvre

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 0 day

•

Cheval

- Viande et abats. 0 day

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

Voie intraveineuse:

•

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

•

Chèvre

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 0 day

•

Cheval

- Viande et abats. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Bovins

- Lait. 0 hour

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH01BB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Disponible en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/05/2001

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

1173

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/05/2001

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.