

A.A. Oxytocine, 10 I.E./ml oplossing voor injectie

Autorisé

- Oxytocin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

A.A. Oxytocine, 10 I.E./ml oplossing voor injectie

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Chèvre (femelle adulte)

Mouton

Cheval

Porc

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

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:

•

Bovins

- Lait. no withdrawal period Nul dagen
- Viande et abats. no withdrawal period Nul dagen

•

Chèvre (femelle adulte)

- Lait. no withdrawal period Nul dagen
- Viande et abats. no withdrawal period Nul dagen

•

Mouton

- Lait. no withdrawal period Nul dagen
- Viande et abats. no withdrawal period Nul dagen

•

Cheval

- Viande et abats. no withdrawal period Nul dagen

•

Porc

- Viande et abats. no withdrawal period Nul dagen

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Lait. no withdrawal period Nul dagen

- Viande et abats. no withdrawal period Nul dagen

•

Chèvre (femelle adulte)

- Lait. no withdrawal period Nul dagen

- Viande et abats. no withdrawal period Nul dagen

•

Mouton

- Lait. no withdrawal period Nul dagen

- Viande et abats. no withdrawal period Nul dagen

•

Cheval

- Viande et abats. no withdrawal period Nul dagen

•

Porc

- Viande et abats. no withdrawal period Nul dagen

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

QH01BB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

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:

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/06/2013

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

Produlab Pharma B.V.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 113626

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/09/2019

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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