

Oxytocin 10 I.E./ml -

Autorisé

Injektionslösung für Rinder, Schafe,
Ziegen, Pferde, Schweine, Hunde,
Katzen

- Oxytocin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Oxytocin 10 I.E./ml - Injektionslösung für Rinder, Schafe, Ziegen, Pferde, Schweine, Hunde, Katzen

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins
Chèvre
Porc
Chat
Chien
Cheval
Mouton

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Voie intraveineuse

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Portuguese](#)

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

16.60 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. 0 day

-

Chèvre

- Lait. 0 day

-

Cheval

- Lait. 0 day

-

Mouton

- Lait. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Lait. 0 day

-

Chèvre

- Lait. 0 day

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Lait. 0 day

•

Chèvre

- Lait. 0 day

•

Mouton

- Lait. 0 day

•

Cheval

- Lait. 0 day

Intravenous drip use:

•

Cheval

- Lait. 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:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

aniMedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

4/09/2003

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

aniMedica GmbH

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

6622351.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/09/2003

Pour connaître les évènements 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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.