

Oxytocin Bengen

Autorisé

- Oxytocin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Oxytocin Bengen

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Cheval

Chèvre

Bovins

Mouton

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

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

Informations sur le produit

Substance active / 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:

-

Porc

-

Cheval

- Lait. 0 day

-

Chèvre

- Lait. 0 day

-

Bovins

- Lait. 0 day

-

Mouton

- Lait. 0 day

Voie intramusculaire:

-

Chien

-

Chat

-

Cheval

-

Bovins

-

Mouton

-

Porc

•

Chèvre

Voie intraveineuse:

•

Chèvre

- Lait. 0 day

•

Chien

•

Chat

•

Cheval

- Lait. 0 day

•

Bovins

- Lait. 0 day

•

Mouton

- Lait. 0 day

•

Porc

Voie sous-cutanée:

•

Chat

•

Bovins

- Lait. 0 day

•

Chèvre

- Lait. 0 day

•

Chien

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

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:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/07/2003

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

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

6324754.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/07/2003

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078394>