

OXYTOCIN BIOVETA 5 UI/ ml solution injectable pour vaches, chèvres, porcs, chèvres et chiennes

Autorisé

- Oxytocin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

OXYTOCIN BIOVETA 5 UI/ ml solution injectable pour vaches, chèvres, porcs, chèvres et chiennes

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (vache)
Cheval (jument)
Mouton
Chèvre (femelle adulte)
Porc (truie)
Chien (chienne)

Voie d'administration:

Voie intraveineuse
Voie intramusculaire
Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

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

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovin (vache)

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

-

Cheval (jument)

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

-

Mouton

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

-

Chèvre (femelle adulte)

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

-

Porc (truie)

- Viande et abats. 0 day

Voie intramusculaire:

-

Bovin (vache)

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

-

Cheval (jument)

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

-

Mouton

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

-

Chèvre (femelle adulte)

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

-

Porc (truie)

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovin (vache)

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

-

Mouton

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

-

Cheval (jument)

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

•

Chèvre (femelle adulte)

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

•

Porc (truie)

- Viande et abats. 0 day

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

QH01BB02

Conditions de délivrance:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta Romania S.R.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/02/2014

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

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

190044

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/06/2025

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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.