

OXYTOCIN VET 10 UI/ml

Engedélyezett

- Oxytocin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

OXYTOCIN VET 10 UI/ml

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

tehén

anyajuh

kanca

koca

kifejlett nőstény kecske

szuka

kifejlett nőstény macska

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el English
10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

tehén

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

anyajuh

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

kanca

- Meat and offal. 0 day

-

koca

- Meat and offal. 0 day

-

kifejlett nőstény kecske

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Intramuscularis alkalmazás:

-

tehén

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

anyajuh

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

kanca

- Meat and offal. 0 day

-

koca

- Meat and offal. 0 day

-

kifejlett nőstény kecske

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Subcutan alkalmazás:

-

tehén

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

kifejlett nőstény kecske

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QH01BB02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Romania

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Veyx Pharma GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

7/06/2007

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

160038

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

16/10/2025

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.