

Oxytocin-ject, oplossing voor injectie, 10 I.E./ml.

Engedélyezett

- Oxytocin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Oxytocin-ject, oplossing voor injectie, 10 I.E./ml.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

ló

sertés

kutya

macska

Alkalmazás módja:

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:

Intramuscularis alkalmazás:

•

szarvasmarha

- Milk. no withdrawal period Should be 0 days
- Meat and offal. no withdrawal period Should be 0 days

•

ló

- Meat and offal. no withdrawal period Should be 0 days

•

sertés

- Meat and offal. no withdrawal period Should be 0 days

Subcutan alkalmazás:

•

szarvasmarha

- Milk. no withdrawal period Should be 0 days
- Meat and offal. no withdrawal period Should be 0 days

•

ló

- Meat and offal. no withdrawal period Should be 0 days

•

sertés

- Meat and offal. no withdrawal period Should be 0 days
-

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](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Dutch](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Dopharma Research B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

17/09/1996

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Dopharma B.V.

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

16/07/2019

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.