

ZOPITUINA

Nem engedélyezett

- Oxytocin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

ZOPITUINA

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kanca

szuka

kifejlett nőstény macska

kifejlett nőstény kecske

tehén

koca

anyajuh

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás 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:

-

kanca

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

-

kifejlett nőstény kecske

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

-

tehén

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

-

koca

- Meat and offal. 0 day

-

anyajuh

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

Intravénás alkalmazás:

-

kanca

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

kifejlett nőstény kecske

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

tehén

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

koca

- Meat and offal. 0 day

-

anyajuh

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Subcutan alkalmazás:

-

kanca

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

kifejlett nőstény kecske

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

tehén

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

koca

- Meat and offal. 0 day

-

anyajuh

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 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:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

15/07/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Felelős hatóság:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Engedély száma:

444 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

31/10/2023

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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

Betegtájékoztató

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

Címkeszöveg

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