

OXYTOCIN BIO, 5IU/ml, Injekční roztok

Engedélyezett

- Oxytocin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

OXYTOCIN BIO, 5IU/ml, Injekční roztok

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

tehén
kanca
juh
kecske
koca
szuka

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás
Subcutan alkalmazás
Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

5.00 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 hour

-

kanca

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

-

juh

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

-

kecske

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

-

koca

- Meat and offal. 0 day

Subcutan alkalmazás:

-

tehén

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

-

kanca

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

-

juh

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

-

kecske

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

-

koca

- Meat and offal. 0 day

Intramuscularis alkalmazás:

-

tehén

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

-

kanca

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

-

juh

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

•

kecske

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

•

koca

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

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](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Bioveta a.s.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

12/06/2008

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bioveta a.s.

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

96/032/08-C

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

22/05/2013

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 találhatja 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 található meg.