

OXYTOCIN/PROVET 10IU/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Engedélyezett

- Oxytocin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

OXYTOCIN/PROVET 10IU/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

nőstény lóféle

tehén

koca

anyajuh

kecske

szuka

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:

-

nőstény lóféle

- Meat and offal, milk. 0 day

-

tehén

- Meat and offal, milk. 0 day

-

koca

- Meat and offal. 0 day

-

anyajuh

- Meat and offal, milk. 0 day

-

kecske

- Meat and offal, milk. 0 day

-

szuka

- Not applicable. no withdrawal period

-

macska

- Not applicable. no withdrawal period

Subcutan alkalmazás:

-

nőstény lóféle

- Meat and offal, milk. 0 day

-

tehén

- Meat and offal, milk. 0 day

-

koca

- Meat and offal. 0 day

-

anyajuh

- Meat and offal, milk. 0 day

-

kecske

- Meat and offal, milk. 0 day

-

szuka

- Not applicable. no withdrawal period

-

macska

- Not applicable. no withdrawal period

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](#)

Elérhető:

Greece

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

PROVET S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

27/02/1985

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

PROVET S.A.

Felelős hatóság:

National Organization For Medicines

Engedély száma:

66842/20-09-2012/K-0036301

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

10/10/2021

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