

OCYTOCINE S

Nem engedélyezett

- Oxytocin acetate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

OCYTOCINE S

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

sertés

macska

juh

kecske

kutya

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás 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. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

-

juh

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

-

kecske

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

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

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

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

-

juh

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

-

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:

Surrendered

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 [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

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:

Intervet

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

18/10/1985

Gyártási tételek felszabadításaért felelős gyártóhelyek:

Intervet International GmbH

Felelős hatóság:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Engedély száma:

FR/V/7212401 5/1985

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/12/2023

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 találhatja meg.