

OXYTOCIN BIO 5 IU/ml injekčný roztok

Engedélyezett

- Oxytocin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

OXYTOCIN BIO 5 IU/ml injekčný roztok

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

tehén

kanca

anyajuh

koca

szuka

kifejlett nőstény kecske

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás 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:

Subcutan alkalmazás:

•

tehén

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

•

kanca

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

•

anyajuh

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

•

koca

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

•

szuka

•

kifejlett nőstény kecske

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

Intramuscularis alkalmazás:

•

tehén

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

•

kanca

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

•

anyajuh

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

•

kifejlett nőstény kecske

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

•

koca

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

•

szuka

Intravénás alkalmazás:

•

tehén

- All relevant tissues. 0 day

•

kanca

- All relevant tissues. 0 day

•

anyajuh

- All relevant tissues. 0 day

•

koca

- All relevant tissues. 0 day

•

szuka

•

kifejlett nőstény kecske

- All relevant tissues. 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:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

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:

Vetservis s.r.o.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

18/08/2014

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bioveta a.s.

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

96/014/14-S

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

18/08/2014

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000013992>