

A.A. Oxytocine, 10 I.E./ml oplossing voor injectie

Heimilað

- Oxytocin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

A.A. Oxytocine, 10 I.E./ml oplossing voor injectie

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir

Geit (huðna)

Sauðkind

Hestur

Svín

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period Nul dagen
- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Nul dagen

-

Geit (huðna)

- Mjólk. no withdrawal period Nul dagen
- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Nul dagen

-

Sauðkind

- Mjólk. no withdrawal period Nul dagen
- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Nul dagen

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Nul dagen

-

Svín

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Nul dagen

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period Nul dagen
- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Nul dagen

-

Geit (huðna)

- Mjólk. no withdrawal period Nul dagen
- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Nul dagen

-

Sauðkind

- Mjólk. no withdrawal period Nul dagen
- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Nul dagen

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Nul dagen

-

Svín

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Nul dagen

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QH01BB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalaska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

10/06/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Produlab Pharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 113626

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/09/2019

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.