

OXITON 10 UI/ml SOLUCION INYECTABLE

Registruotas

- Oxytocin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

OXITON 10 UI/ml SOLUCION INYECTABLE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Avis (patelė)

Suaugusi ožka (patelė)

Kumelė

Kalė

Karvė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų
10.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Avis (patelė)

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

-

Suaugusi ožka (patelė)

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

-

Kumelė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

-

Karvė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

Leisti į veną:

-

Avis (patelė)

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

-

Suaugusi ožka (patelė)

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

-

Kumelė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

-

Karvė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

Leisti po oda:

-

Avis (patelė)

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

-

Suaugusi ožka (patelė)

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

-

Kumelė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

-

Karvė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QH01BB02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Spain

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Ispanų

Pateikiama tik Ispanų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Rinkodaros leidimo data:

1/07/2011

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Atsakinga institucija:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registracijos numeris:

2324 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/07/2011

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.