

Oxytocin 10 IU/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, cūkām, aitām, kazām, suņiem, kaķiem

Atļautas

- Oxytocin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Oxytocin 10 IU/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, cūkām, aitām, kazām, suņiem, kaķiem

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cūka (sivēnmāte)

Aita

Suns (kuce)

Zirgs (ķēve)

Kaķis (pieaugusi kaķene)

Kaza

Liellops (govs)

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

10.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

•

Cūka (sivēnmāte)

- Nav precizēts. 0 diena

•

Aita

- Nav precizēts. 0 diena

•

Zirgs (ķēve)

- Nav precizēts. 0 diena

•

Kaza

- Nav precizēts. 0 diena

•

Liellops (govs)

- Nav precizēts. 0 diena

subkutānai lietošanai:

•

Liellops (govs)

- Nav precizēts. 0 diena

-

Kaza

- Nav precizēts. 0 diena

-

Cūka (sivēnmāte)

- Nav precizēts. 0 diena

-

Aita

- Nav precizēts. 0 diena

-

Zirgs (ķēve)

- Nav precizēts. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QH01BB02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

50 ml dzeltena stikla (II tipa) flakoni. Vāciņš: brombutila gumijas aizbāznis, kas pārklāts ar alumīnija korķīti.

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, kas pārskatīts saskaņā ar Eiropas tiesību kopumu (Acquis communautaire)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Alfasan International B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

30/06/1997

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Alfasan International B.V.

Atbildīgā iestāde:

Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

V/NRP/97/0549

Atļaujas statusa maiņas datums:

30/06/1997

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Lietošanas instrukcija

Marķējuma teksts