

Intertocine 10 I.E. - Injektionslösung für Tiere

Nav
atļautas

- Oxytocin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Intertocine 10 I.E. - Injektionslösung für Tiere

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai English

Mērķsugas:

Liellops

Suns

Kaza

Aita

Zirgs

Kaķis

Cūka

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

intravenozai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

0.02 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 stunda

-

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 stunda

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 stunda

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 stunda

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

intravenozai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 stunda

-

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 stunda

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 stunda

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 stunda

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

subkutānai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 stunda

-

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 stunda

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 stunda

•

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 stunda

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QH01BB02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [German](#)

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:

Intervet Ges.m.b.H.

Tirdzniecības atļaujas datums:

1/10/1970

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Intervet International GmbH

Atbildīgā iestāde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Atļaujas numurs:

14614

Atļaujas statusa maiņas datums:

12/11/2024

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

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.