

Oxytocin 10 I.E./ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, aitām, kazām, cūkām, suņiem un kaķiem

Autorisert

- Oxytocin

Product identification

Legemidlets navn:

Oxytocin 10 I.E./ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, aitām, kazām, cūkām, suņiem un kaķiem

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hoppe
sau
purke
voksen hunnkatt
tisper
ku
geit

Administrering:

Intravenøs bruk
Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
16.60 mikrogram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intravenøs bruk:

- **hoppe**
- **sau**
- **purke**
- **voksen hunnkatt**
- **tispe**

Intramuskulær bruk:

- **hoppe**
 - Slakt. 3 dag Pienam: nulle dienas.
- **ku**
 - Slakt. 3 dag Pienam: nulle dienas.
- **sau**
 - Slakt. 3 dag Pienam: nulle dienas.
- **geit**
 - Slakt. 3 dag Pienam: nulle dienas.
- **purke**
 - Slakt. 3 dag
- **voksen hunnkatt**
- **tispe**

Subkutan bruk:

- **ku**
 - Slakt. 3 dag Pienam: nulle dienas.

- **geit**

- Slakt. 3 dag Pienam: nulle dienas.

- **voksen hunnkatt**

- **tispe**

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH01BB02

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

LV

Available in:

LV

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

25/03/1996

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/96/0314

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

26/03/1996

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006360>