

BIOXITON 10 I.U./ml Roztwór do wstrzykiwań

Toegelaten

- Oxytocin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

BIOXITON 10 I.U./ml Roztwór do wstrzykiwań

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Rund

Schaap

Geit

Hond

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day

-

Geit

- Meat and offal. 0 day

Intraveneus gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day

-

Geit

- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day

-

Geit

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QH01BB02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Polen

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Pools](#)Alleen beschikbaar in [Pools](#)Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Handelsvergunningsdatum:

10/02/2016

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

2520

Datum toelatingswijziging:

10/02/2016

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.