

Oxytocin Bengen

Toegelaten

- Oxytocin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Oxytocin Bengen

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Paard

Geit

Rund

Schaap

Kat

Hond

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Portugees](#)

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
16.60 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Paard

- Milk. 0 day

-

Geit

- Milk. 0 day

-

Rund

- Milk. 0 day

-

Schaap

- Milk. 0 day

Intraveneus gebruik:

-

Geit

- Milk. 0 day

-

Paard

- Milk. 0 day

-

Rund

- Milk. 0 day

•

Schaap

- Milk. 0 day

Subcutaan gebruik:

•

Rund

- Milk. 0 day

•

Geit

- Milk. 0 day

Intravenous drip use:

•

Paard

- Milk. 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

Toegeleden in:

Duitsland

Beschikbaar in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

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](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Handelsvergunningsdatum:

28/07/2003

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte e G

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

6324754.00.00

Datum toelatingswijziging:

28/07/2003

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

Documenten

Combined File of all Documents

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