

OXYTOCIN 10 IU/ml injekčný roztok

Geautoriseerd

- Oxytocin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

OXYTOCIN 10 IU/ml injekčný roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Koeien

Ooien

Zeugen

Teven

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Subcutaan gebruik:

-

Koeien

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

-

Ooien

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

-

Zeugen

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

-

Teven

Intramusculair gebruik:

-

Koeien

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

-

Ooien

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

-

Zeugen

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

-

Teven

Intraveneus gebruik:

-

Koeien

- All relevant tissues. 0 day

-

Ooien

- All relevant tissues. 0 day

-

Zeugen

- All relevant tissues. 0 day

-

Teven

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QH01BB02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Slowakije

Package description:

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Biovet AD

Marketing authorisation date:

13/05/2010

Productielocaties partijvrijgifte:

Biovet AD

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

96/008/10-S

Wijzigingsdatum status toelating:

13/05/2010

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000013997>