

Pituisan "s" pro inj. (oxycotin), 10 I.E./ml, oppløssing voor injectie

Autorisert

- Oxytocin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Pituisan "s" pro inj. (oxycotin), 10 I.E./ml, oppløssing voor injectie

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
voksen hunngeit
sau
hest
gris
hund
katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

10.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. no withdrawal period zero days
- Slakt. no withdrawal period zero days

-

voksen hunngeist

- Melk. no withdrawal period zero days
- Slakt. no withdrawal period zero days

-

sau

- Melk. no withdrawal period zero days
- Slakt. no withdrawal period zero days

-

hest

- Slakt. no withdrawal period zero days

-

gris

- Slakt. no withdrawal period zero days

Subkutan bruk:

-

storfe

- Melk. no withdrawal period zero days
- Slakt. no withdrawal period zero days

-

voksen hunngeist

- Melk. no withdrawal period zero days
- Slakt. no withdrawal period zero days

-

sau

- Melk. no withdrawal period zero days
- Slakt. no withdrawal period zero days

-

hest

- Slakt. no withdrawal period zero days

-

gris

- Slakt. no withdrawal period zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH01BB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Alfasan Nederland B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/04/1996

Tilvirker for batchfrigivelse:

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 2113

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/12/2021

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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