

A.A. Oxytocine, 10 I.E./ml oplossing voor injectie

Autorisert

- Oxytocin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

A.A. Oxytocine, 10 I.E./ml oplossing voor injectie

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

voksen hunnheit

sau

hest

gris

hund

katt

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intramuskulær 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:

Subkutan bruk:

•

storfe

- Melk. no withdrawal period Nul dagen

- Slakt. no withdrawal period Nul dagen

•

voksen hunnheit

- Melk. no withdrawal period Nul dagen

- Slakt. no withdrawal period Nul dagen

•

sau

- Melk. no withdrawal period Nul dagen

- Slakt. no withdrawal period Nul dagen

•

hest

- Slakt. no withdrawal period Nul dagen

•

gris

- Slakt. no withdrawal period Nul dagen

Intramuskulær bruk:

•

storfe

- Melk. no withdrawal period Nul dagen

- Slakt. no withdrawal period Nul dagen

•

voksen hunnheit

- Melk. no withdrawal period Nul dagen

- Slakt. no withdrawal period Nul dagen

•

sau

- Melk. no withdrawal period Nul dagen

- Slakt. no withdrawal period Nul dagen

•

hest

- Slakt. no withdrawal period Nul dagen

•

gris

- Slakt. no withdrawal period Nul dagen

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](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad med samtykke (Artikkel 13c i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/06/2013

Tilvirker for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 113626

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/09/2019

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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