

OXYTOCIN, 10 TV/ml, injekcinis tirpalas

Autorisert

- Oxytocin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

OXYTOCIN, 10 TV/ml, injekcinis tirpalas

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ku
sau
geit
hoppe
gris
hund
katt
hest

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk
Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
16.60 mikrogram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

ku

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

hoppe

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Intramuskulær bruk:

-

ku

- Slakt. 3 dag
- Melk. 0 dag

•

sau

- Slakt. 3 dag
- Melk. 0 dag

•

geit

- Slakt. 3 dag
- Melk. 0 dag

•

hest

- Slakt. 3 dag

•

gris

- Slakt. 3 dag

Subkutan bruk:

•

ku

- Slakt. 3 dag
- Melk. 0 dag

•

geit

- Slakt. 3 dag
- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH01BB02

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Tilgjengelig i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/03/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/95/0153/001-009

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/03/2007

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.