

Oxyvet injeksión

Autorisert

- Oxytocin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Oxyvet injeksión

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
sau
geit
gris
hund
katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
10.00 internasjonale(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

-

geit

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

-

geit

- Melk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH01BB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Ungarsk

Bare tilgjengelig i Ungarsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dunavet-B Zrt.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

8/09/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Industrial Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/09/1999

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