

LABIPITUIN, 10 IU/ML ενέσιμο διάλυμα για αγελάδες, φοράδες, προβατίνες, αίγες, σύες, θηλυκούς σκύλους και γάτες

Dopuszczony

- OXYTOCIN SYNTHETIC

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

LABIPITUIN, 10 IU/ML ενέσιμο διάλυμα για αγελάδες, φοράδες, προβατίνες, αίγες, σύες, θηλυκούς σκύλους και γάτες

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [grecki](#) [angielski](#) [portugalski](#)
Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Intramuscular and intravenous use:

•

Horse (mare)

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 24 hour

•

Cattle (cow)

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 24 hour

•

Sheep (ewe)

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 24 day

•

Goat (adult female)

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 24 hour

•

Pig (female)

- Meat and offal. 3 day

•

Dog (bitch)

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

•

Cat

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Podanie podskórne:

•

Horse (mare)

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 24 hour

•

Cattle (cow)

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 24 hour

•

Sheep (ewe)

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 24 hour

•

Goat (adult female)

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 24 hour

•

Pig (female)

- Meat and offal. 3 day

•

Dog (bitch)

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

•

Cat

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QH01BB02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki
islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski portugalski

Podmiot odpowiedzialny:

Chellafarm Vet A.E.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

28/02/2005

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Labiana Life Sciences S.A.

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

95628/22-10-2021/K-0114701

Data zmiany statusu pozwolenia:

21/10/2021

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.