

Oxytocin injectie, 10 IE/ml oplossing voor injectie

Autorizat

- Oxytocin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Oxytocin injectie, 10 IE/ml oplossing voor injectie

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Capră (femelă adultă)

Oaie

Cal

Porc

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
10.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Lapte. no withdrawal period Withdrawal period = zero days
- Carne și organe. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

Capră (femelă adultă)

- Lapte. no withdrawal period Withdrawal period = zero days
- Carne și organe. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

Oaie

- Lapte. no withdrawal period Withdrawal period = zero days
- Carne și organe. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

Cal

- Carne și organe. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

Porc

- Carne și organe. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Lapte. no withdrawal period Withdrawal period = zero days
- Carne și organe. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

Capră (femelă adultă)

- Lapte. no withdrawal period Withdrawal period = zero days
- Carne și organe. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

Oaie

- Lapte. no withdrawal period Withdrawal period = zero days
- Carne și organe. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

Cal

- Carne și organe. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

Porc

- Carne și organe. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QH01BB02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Netherlands

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Eurovet Animal Health B.V.

Data autorizației de comercializare:

24/04/1995

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 2768

Data modificării statusului autorizației:

24/04/2018

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.