

OXYTOCIN BIO, 5IU/ml, Injekční roztok

Autorizat

- Oxytocin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

OXYTOCIN BIO, 5IU/ml, Injekční roztok

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă)

Cal (lapă)

Oaie

Capră

Porc (scroafă)

Câine (cățea)

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

5.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Cal (lapă)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Porc (scroafă)

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Cal (lapă)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Porc (scroafă)

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intramusculară:

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Cal (lapă)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

•

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

•

Porc (scroafă)

- Carne și organe. 0 zi

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](#) [Letonă](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bioveta a.s.

Data autorizației de comercializare:

12/06/2008

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/032/08-C

Data modificării statusului autorizației:

22/05/2013

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.