

A.A. Oxytocine, 10 I.E./ml oplossing voor injectie

Autorizat

- Oxytocin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

A.A. Oxytocine, 10 I.E./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 subcutanată

Administrare intramusculară

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 subcutanată:

•

Bovine

- Lapte. no withdrawal period Nul dagen
- Carne și organe. no withdrawal period Nul dagen

•

Capră (femelă adultă)

- Lapte. no withdrawal period Nul dagen
- Carne și organe. no withdrawal period Nul dagen

•

Oaie

- Lapte. no withdrawal period Nul dagen
- Carne și organe. no withdrawal period Nul dagen

•

Cal

- Carne și organe. no withdrawal period Nul dagen

•

Porc

- Carne și organe. no withdrawal period
Nul dagen

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Lapte. no withdrawal period
Nul dagen

- Carne și organe. no withdrawal period
Nul dagen

•

Capră (femelă adultă)

- Lapte. no withdrawal period
Nul dagen

- Carne și organe. no withdrawal period
Nul dagen

•

Oaie

- Lapte. no withdrawal period
Nul dagen

- Carne și organe. no withdrawal period
Nul dagen

•

Cal

- Carne și organe. no withdrawal period
Nul dagen

•

Porc

- Carne și organe. no withdrawal period
Nul dagen

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](#)

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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

Data autorizației de comercializare:

10/06/2013

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Produlab Pharma B.V.

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 113626

Data modificării statusului autorizației:

2/09/2019

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 această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.