

Oxytocin, 10 i.j./mL, otopina za injekciju, za goveda, ovce, koze, svinje, konje, pse i mačke

Autorizat

- Oxytocin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Oxytocin, 10 i.j./mL, otopina za injekciju, za goveda, ovce, koze, svinje, konje, pse i mačke

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine (vacă)

Oaie

Capră

Porc (femelă)

Cal (lapă)

Câine (cățea)

Pisică

Calea de administrare:

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 intramusculară:

-

Bovine (vacă)

- 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 (femelă)

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal (lapă)

- 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](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Genera d.d.

Data autorizației de comercializare:

8/02/2021

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biovet AD

Genera d.d.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numărul autorizației:

UP/I-322-05/21-01/21

Data modificării statusului autorizației:

14/02/2025

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.