

Oxytocine Kela 10 IU/ml Oplossing voor injectie

Autorizat

- Oxytocin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Oxytocine Kela 10 IU/ml Oplossing voor injectie

Oxytocine Kela 10 IU/ml Solution injectable

Oxytocine Kela 10 IU/ml Injektionslösung

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Oaie

Capră

Câine

Pisică

Porc

Bovine

Cal

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

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:

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Cal

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

Administrare intravenoasă:

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Porc

- 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 Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Belgium

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în [Engleză](#)

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:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Data autorizației de comercializare:

16/08/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autoritatea responsabilă:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

BE-V286072

Data modificării statusului autorizației:

28/05/2024

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.