

LABIPITUIN, 10 IU/ML ενέσιμο διάλυμα για αγελάδες, φοράδες, προβατίνες, αίγες, σύες, θηλυκούς σκύλους και γάτες

Autorizat

- OXYTOCIN SYNTHETIC

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LABIPITUIN, 10 IU/ML ενέσιμο διάλυμα για αγελάδες, φοράδες, προβατίνες, αίγες, σύες, θηλυκούς σκύλους και γάτες

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal (Iapă)

Bovine (vacă)

Oaie (oaie)

Capră (femelă adultă)

Porc (femelă)

Câine (cățea)

Pisică

Calea de administrare:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Portugheză](#)

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:

Intramuscular and intravenous use:

•

Cal (lapă)

- Carne și organe. 3 zi
- Milk. 24 oră

•

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 3 zi
- Milk. 24 oră

•

Oaie (oaie)

- Carne și organe. 3 zi
- Milk. 24 zi

•

Capră (femelă adultă)

- Carne și organe. 3 zi
- Milk. 24 oră

•

Porc (femelă)

- Carne și organe. 3 zi

-

Câine (cățea)

- Carne și organe. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

-

Pisică

- Carne și organe. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Administrare subcutanată:

-

Cal (iapă)

- Carne și organe. 3 zi

- Milk. 24 oră

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 3 zi

- Milk. 24 oră

-

Oaie (oaie)

- Carne și organe. 3 zi

- Milk. 24 oră

-

Capră (femelă adultă)

- Carne și organe. 3 zi

- Milk. 24 oră

-

Porc (femelă)

- Carne și organe. 3 zi

-

Câine (cățea)

- Carne și organe. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

•

Pisică

- Carne și organe. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Codul anatomic therapeutic 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 [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

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](#) [Portugheză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Chellafarm Vet A.E.

Data autorizației de comercializare:

28/02/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

95628/22-10-2021/K-0114701

Data modificării statusului autorizației:

21/10/2021

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.