

OXYTOCIN BIO 5 IU/ml injekčný roztok

Autorizat

- Oxytocin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

OXYTOCIN BIO 5 IU/ml injekčný roztok

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă)

Cal (lapă)

Oaie (oaie)

Porc (scroafă)

Câine (cățea)

Capră (femelă adultă)

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

5.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Bovine (vacă)

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

-

Cal (lapă)

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

-

Oaie (oaie)

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

-

Porc (scroafă)

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

-

Câine (cățea)

-

Capră (femelă adultă)

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

Administrare intramusculară:

-

Bovine (vacă)

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

-

Cal (lapă)

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

•

Oaie (oaie)

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

•

Capră (femelă adultă)

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

•

Porc (scroafă)

- All relevant tissues. no withdrawal period Zero days

•

Câine (cățea)

Administrare intravenoasă:

•

Bovine (vacă)

- All relevant tissues. 0 zi

•

Cal (lapă)

- All relevant tissues. 0 zi

•

Oaie (oaie)

- All relevant tissues. 0 zi

•

Porc (scroafă)

- All relevant tissues. 0 zi

•

Câine (cățea)

-

Capră (femelă adultă)

- All relevant tissues. 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 [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovak](#)

Disponibile numai în [Slovak](#)

Disponibile numai în [Slovak](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetservis s.r.o.

Data autorizației de comercializare:

18/08/2014

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/014/14-S

Data modificării statusului autorizației:

18/08/2014

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000013992>