

Hipracin vet. 17 mikrogram (10 IU)/ml Injekcijsv tska, l sning

Poobla  eno

- Oxytocin

Product identification

Ime zdravila:

Hipracin vet. 17 mikrogram (10 IU)/ml Injekcijsv tska, l sning

U inkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne  ivalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Intravenska uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

17.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

intramuskularna uporaba:

- **Dog**
- **Horse**
 - Milk. 0 day
 - Meat and offal. 0 day
- **govedo**
 - Milk. 0 day
 - Meat and offal. 0 day
- **Pig**
 - Meat and offal. 0 day

Intravenska uporaba:

- **Dog**
 - **Horse**
 - Milk. 0 day
 - Meat and offal. 0 day
 - **govedo**
 - Milk. 0 day
 - Meat and offal. 0 day
 - **Pig**
 - Meat and offal. 0 day
-

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QH01BB02

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Biogenesis Global S.L.

Marketing authorisation date:

29/12/1999

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Laboratorios Hipra S.A.

Pristojni organ:

Swedish Medical Products Agency

Številka dovoljenja :13595

Datum spremembe statusa dovoljenja:29/12/1999

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045182>