

Oxytocine NCP 10 NE/ml oldatos injekció lovak, szarvasmarhák, juhok, sertések, kutyák és macskák számára

Godkänd

- Oxytocin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Oxytocine NCP 10 NE/ml oldatos injekció lovak, szarvasmarhák, juhok, sertések, kutyák és macskák számára

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Svin

Häst

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH01BB02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Ungern

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på ungerska

Finns tillgänglig endast på [ungerska](#)
Finns tillgänglig endast på [ungerska](#)
Finns tillgänglig endast på [ungerska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Godkännandedatum:

17/08/1998

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ansvarig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/08/1998

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.