

IZOSSITOCINA Soluzione iniettabile per bovini, equini, suini

Autoriseret

- Oxytocin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

IZOSSITOCINA Soluzione iniettabile per bovini, equini, suini

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hoppe

Ko

So

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1000.00 international unit(s) / 100.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Hoppe

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Ko

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

So

- Meat and offal. 0 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Hoppe

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Ko

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

So

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QH01BB02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Izo S.r.l.

Dato for markedsføringstilladelse:

1/01/2009

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Izo S.r.l.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

102040

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/01/2009

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.