

NEUROFISIN 10 U.I./ml soluzione iniettabile per bovini, equini, ovini, caprini, suini, cani, gatti

Εγκεκριμένο

- Oxytocin acetate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

NEUROFISIN 10 U.I./ml soluzione iniettabile per bovini, equini, ovini, caprini, suini, cani, gatti

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Αίγα

Βοοειδή

Σκύλος

Πρόβατο

Γάτα

Χοίρος

Άλογο για ανθρώπινη κατανάλωση

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με επίπαση πάνω στην τροφή

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με επίπαση πάνω στην τροφή:

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ώρα

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ώρα

-

Σκύλος

- Unspecified. 0 Ημέρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ώρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ώρα

-

Γάτα

- Unspecified. 0 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Άλογο για ανθρώπινη κατανάλωση

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ώρα

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ώρα

-

Σκύλος

- Unspecified. 0 Ημέρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ώρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ώρα

-

Γάτα

- Unspecified. 0 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Άλογο για ανθρώπινη κατανάλωση

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ώρα

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ώρα

-

Σκύλος

- Unspecified. 0 Ημέρα

-

Αίγα

- Milk. 0 Ώρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ώρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Άλογο για ανθρώπινη κατανάλωση

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ώρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QH01BB02

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Fatro S.p.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

20/10/1994

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Fatro S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

20/10/1994

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.