

VETOX vet 10 IU/ml, injektioneste, liuos naudalle, sialle, hevoselle, lampaalle ja koiralle

Autorizado

- Oxytocin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VETOX vet 10 IU/ml, injektioneste, liuos naudalle, sialle, hevoselle, lampaalle ja koiralle

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caballos

Ovino

Perros

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

•

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QH01BB02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Finlandia

Disponible en:

Finlandia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Finnish](#)

Disponible únicamente en [Finnish](#)

Disponible únicamente en [Finnish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetcare Oy

Fecha de autorización de comercialización:

17/06/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Finnish Medicines Agency

Número de autorización:

22347

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/06/2008

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.