

Oxytocin "Intervet" Vet. injektionsvæske, opløsning 10 IE/ml

Autorizado

- Oxytocin
- Oxytocin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Oxytocin "Intervet" Vet. 10 IE/ml injektionsvæske, opløsning

Oxytocin "Intervet" Vet. injektionsvæske, opløsning 10 IE/ml

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Caballos

Porcino

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Vía intralesional

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

21/10/1987

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International GmbH

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

12017

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/10/1987

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.