

Oxytocin 10 IU/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, cūkām, aitām, kazām, suņiem, kaķiem

Autorizado

- Oxytocin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Oxytocin 10 IU/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, cūkām, aitām, kazām, suņiem, kaķiem

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Caprino

Cerdas adultas

Perras

Gatas

Ovino

Yeguas

Vía de administración:

Vía subcutánea

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 subcutánea:

-

Vacas

- Not specified. 0 Día

-

Caprino

- Not specified. 0 Día

-

Cerdas adultas

- Not specified. 0 Día

-

Ovino

- Not specified. 0 Día

-

Yeguas

- Not specified. 0 Día

Vía intramuscular:

-

Yeguas

- Not specified. 0 Día

-

Caprino

- Not specified. 0 Día

-

Vacas

- Not specified. 0 Día

-

Cerdas adultas

- Not specified. 0 Día

-

Ovino

- Not specified. 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:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Latvian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Alfasan International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

30/06/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alfasan International B.V.

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/97/0549

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/06/1997

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.

Prospecto

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

Etiquetado

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