

Oxytocinum 10 j.m. 10 j.m./ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorizado

- Oxytocin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Oxytocinum 10 j.m. 10 j.m./ml Roztwór do wstrzykiwań

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Caprino

Caballos

Gatos

Porcino

Perros

Bovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Vía intravenosa

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:

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Caprino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

Vía intramuscular:

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

•

Caprino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

•

Bovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

Vía intravenosa:

•

Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

•

Caprino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)

- 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:

Polonia

Disponible en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

28/05/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

1173

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/05/2001

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

Documentos

Etiquetado

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

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.