

OXITOCINA IVEN

No autorizado

- Oxytocin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OXITOCINA IVEN

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas reproductoras

Cerdas reproductoras

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

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 intramuscular:**

-

Vacas reproductoras

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Cerdas reproductoras

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Vacas reproductoras

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Cerdas reproductoras

- 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:

Anulado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Caja con un vial de 250 ml

Caja con un vial de 50 ml
Caja con un vial de 10 ml

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:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

23/09/1971

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

2045 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/10/2023

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado