

A.A. Oxytocine, 10 I.E./ml oplossing voor injectie

Autorizado

- Oxytocin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

A.A. Oxytocine, 10 I.E./ml oplossing voor injectie

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Cabras
Ovino
Caballos
Porcino
Perros
Gatos

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:

-

Bovino

- Milk. no withdrawal period Nul dagen
- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

-

Cabras

- Milk. no withdrawal period Nul dagen
- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

-

Ovino

- Milk. no withdrawal period Nul dagen
- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

-

Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

-

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Milk. no withdrawal period Nul dagen
- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

-

Cabras

- Milk. no withdrawal period Nul dagen
- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

-

Ovino

- Milk. no withdrawal period Nul dagen
- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

-

Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

-

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

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:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

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:

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

Fecha de autorización de comercialización:

10/06/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 113626

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/09/2019

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

Documentos

Combined File of all Documents

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