

Intertocine 10 I.E. - Injektionslösung für Tiere

Autorizado

- Oxytocin

Product identification

Nombre del medicamento:

Intertocine 10 I.E. - Injektionslösung für Tiere

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Caprino

Ovino

Caballos

Gatos

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
0.02 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

• **Perros**

• **Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

• **Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

• **Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

• **Gatos**

• **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

Vía intravenosa:

• **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

• **Perros**

• **Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

• **Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

• **Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

• **Gatos**

• **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

• **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

• **Perros**

• **Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

• **Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

• **Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

• **Gatos**

• **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QH01BB02

Régimen jurídico de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Austria

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet Ges.m.b.H.

Marketing authorisation date:

1/10/1970

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Intervet International GmbH

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

14614

Fecha del cambio de estado de la autorización:

1/10/1970

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Prospecto

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.

Etiquetado

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072346>