

MYOMETRYL , 1000 U.I./100 ml,
soluzione iniettabile per bovine,
cavalle, scrofe, pecore, capre,
cagne e gatte

Autorizado

- Oxytocin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MYOMETRYL , 1000 U.I./100 ml, soluzione iniettabile per bovine, cavalle, scrofe, pecore, capre, cagne e gatte

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perras
Caprino
Ovejas
Yeguas
Gatas
Cerdas
Vacas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10000.00 Unidad(es) internacional(es) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Caprino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovejas

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Yeguas

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Cerdas

- Meat and offal. 0 Día

Vía intravenosa:

-

Vacas

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Vacas

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Caprino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Ovejas

- Milk. 0 Día
- 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:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ternova S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

13/12/1954

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2009

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.