

OXYTOCIN BIO 5 IU/ml injekčný roztok

Autorizado

- Oxytocin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OXYTOCIN BIO 5 IU/ml injekčný roztok

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Yeguas

Ovejas

Cerdas adultas

Perras

Cabras

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

5.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Vacas

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

-

Yeguas

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

-

Ovejas

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

-

Cerdas adultas

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

-

Cabras

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

Vía intramuscular:

-

Vacas

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

•

Yeguas

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

•

Ovejas

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

•

Cabras

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

•

Cerdas adultas

- All relevant tissues. no withdrawal period
Zero days

Vía intravenosa:

•

Vacas

- All relevant tissues. 0 Día

•

Yeguas

- All relevant tissues. 0 Día

•

Ovejas

- All relevant tissues. 0 Día

•

Cerdas adultas

- All relevant tissues. 0 Día

•

Cabras

- All relevant tissues. 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:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

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:

Vetservis s.r.o.

Fecha de autorización de comercialización:

18/08/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/014/14-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/08/2014

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.