

Pituisan "s" pro inj. (oxycotin), 10 I.E./ml, oplossing voor injectie

Autorisé

- Oxytocin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Pituisan "s" pro inj. (oxycotin), 10 I.E./ml, oplossing voor injectie

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Chèvre (femelle adulte)

Mouton

Cheval

Porc

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period zero days
- Viande et abats. no withdrawal period zero days

-

Chèvre (femelle adulte)

- Lait. no withdrawal period zero days
- Viande et abats. no withdrawal period zero days

-

Mouton

- Lait. no withdrawal period zero days
- Viande et abats. no withdrawal period zero days

-

Cheval

- Viande et abats. no withdrawal period zero days

-

Porc

- Viande et abats. no withdrawal period zero days

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period zero days
- Viande et abats. no withdrawal period zero days

-

Chèvre (femelle adulte)

- Lait. no withdrawal period zero days
- Viande et abats. no withdrawal period zero days

-

Mouton

- Lait. no withdrawal period zero days
- Viande et abats. no withdrawal period zero days

-

Cheval

- Viande et abats. no withdrawal period zero days

-

Porc

- Viande et abats. no withdrawal period zero days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH01BB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Alfasan Nederland B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/04/1996

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Alfasan Nederland B.V.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 2113

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/12/2021

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.