

Oxytocin 10 IU/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, cūkām, aitām, kazām, suņiem, kaķiem

Autorizzato

- Oxytocin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Oxytocin 10 IU/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, cūkām, aitām, kazām, suņiem, kaķiem

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)

Caprino

Suino (scrofa)

Cane (cagna)

Gatto (femmina adulta)

Ovino

Cavallo (cavalla)

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

•

Bovini (vacca)

- non specificato. 0 giorno

•

Caprino

- non specificato. 0 giorno

•

Suino (scrofa)

- non specificato. 0 giorno

•

Ovino

- non specificato. 0 giorno

•

Cavallo (cavalla)

- non specificato. 0 giorno

Uso intramuscolare:

•

Cavallo (cavalla)

- non specificato. 0 giorno

- **Caprino**
- non specificato. 0 giorno

- **Bovini (vacca)**
- non specificato. 0 giorno

- **Suino (scrofa)**
- non specificato. 0 giorno

- **Ovino**
- non specificato. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):
QH01BB02

Stato legale della fornitura:
Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:
Autorizzato

Autorizzato in:
Lettonia

Descrizione della confezione:
Disponibile solo in Latvian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:
Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:
Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Alfasan International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/06/1997

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Alfasan International B.V.

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/NRP/97/0549

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/06/1997

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.