

# 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

### Sostanza 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](http://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.