

Oxytocine-S, oplossing voor injectie 10 I.E.

Autorizzato

- Oxytocin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Oxytocine-S, oplossing voor injectie 10 I.E.

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Capra (femmina adulta)

Ovino

Cavallo

Suino

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

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 intramuscolare:

•

bovini

- latte. no withdrawal period nul dagen
- carni e frattaglie. no withdrawal period nul dagen

•

Capra (femmina adulta)

- latte. no withdrawal period nul dagen
- carni e frattaglie. no withdrawal period nul dagen

•

Ovino

- latte. no withdrawal period nul dagen
- carni e frattaglie. no withdrawal period nul dagen

•

Cavallo

- carni e frattaglie. no withdrawal period nul dagen

•

Suino

- carni e frattaglie. no withdrawal period nul dagen

Uso sottocutaneo:

•

bovini

- latte. no withdrawal period nul dagen
- carni e frattaglie. no withdrawal period nul dagen

•

Capra (femmina adulta)

- latte. no withdrawal period nul dagen
- carni e frattaglie. no withdrawal period nul dagen

•

Ovino

- latte. no withdrawal period nul dagen
- carni e frattaglie. no withdrawal period nul dagen

•

Cavallo

- carni e frattaglie. no withdrawal period nul dagen

•

Suino

- carni e frattaglie. no withdrawal period nul dagen

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:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet Nederland B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

27/09/1996

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International GmbH

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 1442

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/07/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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