

## OXITOCINA IVEN

Non autorizzato

- Oxytocin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

OXITOCINA IVEN

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Bovini (vacca da riproduzione)

Suino (scrofa da riproduzione)

### **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 (vacca da riproduzione)**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

**Suino (scrofa da riproduzione)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Uso sottocutaneo:**

•

**Bovini (vacca da riproduzione)**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

**Suino (scrofa da riproduzione)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

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

QH01BB02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**Disponibile solo in [Spanish](#)Disponibile solo in [Spanish](#)Disponibile solo in [Spanish](#)

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

23/09/1971

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

2045 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

31/10/2023

---

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.