

Oxytocin Injektionslösung 10 IE/ml

Autorizzato

- Oxytocin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Oxytocin Injektionslösung 10 IE/ml

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane
Caprino
Gatto
Cavallo
bovini
Ovino
Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo
Uso intramuscolare
Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

16.60 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

Caprino

- latte. 0 giorno

Uso intramuscolare:

-

Cavallo

- latte. 0 giorno

-

bovini

- latte. 0 giorno

-

Ovino

- latte. 0 giorno

-

Caprino

- latte. 0 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- latte. 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:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

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:

Vetoquinol GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

31/03/1991

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

13915.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/03/2005

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.