

MYOMETRYL , 1000 U.I./100 ml, soluzione iniettabile per bovine, cavalle, scrofe, pecore, capre, cagne e gatte

Autorizzato

- Oxytocin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

MYOMETRYL , 1000 U.I./100 ml, soluzione iniettabile per bovine, cavalle, scrofe, pecore, capre, cagne e gatte

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane (cagna)

Caprino

Ovino (pecora)

Cavallo (cavalla)

Gatto (femmina adulta)

Suino (scrofa)

Bovini (vacca)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
10000.00 international unit(s) / 100.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Caprino

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

-

Ovino (pecora)

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

-

Cavallo (cavalla)

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

-

Suino (scrofa)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso endovenoso:

-

Bovini (vacca)

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

Uso sottocutaneo:

-

Bovini (vacca)

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

-

Caprino

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

-

Ovino (pecora)

- latte. 0 giorno
- 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:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

FLACONE 100 ml

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ternova S.r.l.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/12/1954

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/01/2009

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti