

Oxitocina 10 UI/ml solução injetável

Non
autorizzato

- Oxytocin

Product identification

Denominazione del medicinale:

Oxitocina 10 UI/ml solução injetável

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Ovino

Caprino

Cavallo

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in English

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 3 giorno

- latte. 1 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 3 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 3 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 3 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 3 giorno

•

Cane

•

Gatto

Uso sottocutaneo:

•

Ovino

- carni e frattaglie. 3 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 3 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 3 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 3 giorno

- latte. 1 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 3 giorno

-

Cane

-

Gatto

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 3 giorno

- latte. 1 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 3 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 3 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 3 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 3 giorno

-

Cane

-

Gatto

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

QH01BB02

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Revocato

Authorised in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetlima Sociedade Distribuidora De Produtos Agro Pecuarios S.A.

Marketing authorisation date:

1/10/1993

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Dopharma B.V.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

51042

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/06/2025

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991175>