

NEUROFISIN 10 U.I./ml soluzione iniettabile per bovini, equini, ovini, caprini, suini, cani, gatti

Registruotas

- Oxytocin acetate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

NEUROFISIN 10 U.I./ml soluzione iniettabile per bovini, equini, ovini, caprini, suini, cani, gatti

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Ožka

Galvijai

Šuo

Avis

Katė

Kiaulė

Arklys skirtas maistui

Naudojimo būdas:

Apibarstyti ar apšlakstyti pašarą

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

10.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Apibarchyti ar apšlakstyti pašarą:

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

-

Šuo

- Unspecified. 0 d.

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

•

Katė

- Unspecified. 0 d.

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

•

Arklis skirtas maistui

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

Leisti į veną:

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

•

Šuo

- Unspecified. 0 d.

•

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

•

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

•

Katė

- Unspecified. 0 d.

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

•

Arklys skirtas maistui

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

Leisti po oda:

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

•

Šuo

- Unspecified. 0 d.

•

Ožka

- Pienas. 0 valandos

•

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

•

Arklys skirtas maistui

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QH01BB02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Fatro S.p.A.

Rinkodaros leidimo data:

20/10/1994

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Fatro S.p.A.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

20/10/1994

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.