

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

Autorisert

- Oxytocin acetate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i Engelsk

Målarter:

geit
storfe
hund
sau
katt
gris
hest til matproduksjon

Administrasjonsvei:

Bruk på fôr
Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

10.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk på får:

-

geit

- Slakt. 0 dag

- Milk. 0 time

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Milk. 0 time

-

hund

- Uspesifisert. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag

- Milk. 0 time

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Milk. 0 time

-

katt

- Uspesifisert. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

hest til matproduksjon

- Slakt. 0 dag

- Milk. 0 time

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Milk. 0 time

-

hund

- Uspesifisert. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag

- Milk. 0 time

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Milk. 0 time

-

katt

- Uspesifisert. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

hest til matproduksjon

- Slakt. 0 dag

- Milk. 0 time

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Milk. 0 time

-

hund

- Uspesifisert. 0 dag

-

geit

- Milk. 0 time

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Milk. 0 time

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

hest til matproduksjon

- Slakt. 0 dag

- Milk. 0 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH01BB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/10/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/10/1994

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.