

Oxytocine Prodivet 10 IU/ml

Oplossing voor injectie

Autorizado

- Oxytocin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Oxytocine Prodivet 10 IU/ml Oplossing voor injectie

Oxytocine Prodivet 10 IU/ml Solution injectable

Oxytocine Prodivet 10 IU/ml Injektionslösung

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

10.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Sheep

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Goat

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Via intravenosa:

-

Sheep

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

•

Goat

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QH01BB02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano

Titular da autorização de introdução no mercado:

Prodivet Pharmaceuticals

Data de autorização de introdução no mercado:

26/01/1977

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Prodivet Pharmaceuticals

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V106881

Data da alteração do estado de autorização:

7/10/2014

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.