

OXYTOCIN BIOVETA 5 UI/ ml solutie injectabila pentru vaci, iepe, oi, capre, scroafe si catele

Autorizado

- Oxytocin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

OXYTOCIN BIOVETA 5 UI/ ml solutie injectabila pentru vaci, iepe, oi, capre, scroafe si catele

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](#) [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](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [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](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

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

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

-

Horse (mare)

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

-

Goat (adult female)

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

-

Pig (sow)

- Meat and offal. 0 dia

Via intramuscular:

-

Cattle (cow)

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

-

Horse (mare)

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

-

Sheep

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

-

Goat (adult female)

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

-

Pig (sow)

- Meat and offal. 0 dia

Via subcutânea:

-

Cattle (cow)

- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia

-

Sheep

- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia

-

Horse (mare)

- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia

-

Goat (adult female)

- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia

-

Pig (sow)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QH01BB02

Classificação quanto à dispensa:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

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:

Bioveta Romania S.R.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

6/02/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

190044

Data da alteração do estado de autorização:

19/06/2025

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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