

INTERTOCINE-S 0.018mg/ml

ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Não
autorizado

- Oxytocin acetate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

INTERTOCINE-S 0.018mg/ml ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular ou intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

0.02 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramuscular ou intravenosa:

-

Horse

- Meat and offal, milk. 0 dia

-

Cattle

- Meat and offal, milk. 0 dia

-

Sheep

- Meat and offal, milk. 0 dia

-

Goat

- Meat and offal, milk. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

-

Cat

- Not applicable. no withdrawal period

Via subcutânea:

-

Horse

- Meat and offal, milk. 0 dia

-

Cattle

- Meat and offal, milk. 0 dia

-

Sheep

- Meat and offal, milk. 0 dia

-

Goat

- Meat and offal, milk. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

-

Cat

- Not applicable. no withdrawal period

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QH01BB02

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Greek](#)

Disponível apenas em [Greek](#)

Disponível apenas em [Greek](#)

Disponível apenas em [Greek](#)

Disponível apenas em [Greek](#)

Disponível apenas em [Greek](#)

Disponível apenas em [Greek](#)

Disponível apenas em [Greek](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet Hellas A.E.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

22/11/1983

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

56324/11-08-2010/K-0036101

Data de alteração do estado de autorização:

22/05/2024

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Source URL: *<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983420>*