

LABIPITUIN 10 UI/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizat

- OXYTOCIN SYNTHETIC

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LABIPITUIN 10 UI/ml SOLUCION INYECTABLE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal (lapă)

Bovine (vacă)

Porc (femelă)

Oaie

Capră (femelă adultă)

Pisică (femelă adultă)

Câine (cățea)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
10.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Cal (lapă)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

Porc (femelă)

- Carne și organe. 0 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

Capră (femelă adultă)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

Administrare intravenoasă:

-

Cal (lapă)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Porc (femelă)

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Capră (femelă adultă)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Cal (lapă)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Porc (femelă)

- Carne și organe. 0 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

Capră (femelă adultă)

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QH01BB02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Labiana Life Sciences S.A.

Data autorizației de comercializare:

16/11/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

585 ESP

Data modificării statusului autorizației:

16/11/1992

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.