

OXITOCINA IVEN

Neautorizat

- Oxytocin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

OXITOCINA IVEN

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă pentru reproducție)

Porc (scroafă pentru reproducție)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

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:

-

Bovine (vacă pentru reproducție)

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Porc (scroafă pentru reproducție)

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine (vacă pentru reproducție)

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Porc (scroafă pentru reproducție)

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QH01BB02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

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](#)

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:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Data autorizației de comercializare:

23/09/1971

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

2045 ESP

Data modificării statusului autorizației:

31/10/2023

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.