

MYOMETRYL , 1000 U.I./100 ml, soluzione iniettabile per bovine, cavalle, scrofe, pecore, capre, cagne e gatte

Autorizat

- Oxytocin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

MYOMETRYL , 1000 U.I./100 ml, soluziune iniettabile per bovine, cavalle, scrofe, pecore, capre, cagne e gatte

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine (cățea)

Capră

Oaie (oaie)

Cal (lapă)

Pisică (femelă adultă)

Porc (femelă)

Bovine (vacă)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

10000.00 unități internaționale / 100.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Capră

- Milk. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

•

Oaie (oaie)

- Milk. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

•

Cal (lapă)

- Milk. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

•

Porc (femelă)

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intravenoasă:

•

Bovine (vacă)

- Milk. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

•

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 0 zi

- Milk. 0 zi

•

Capră

- Milk. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

•

Oaie (oaie)

- Milk. 0 zi

- 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:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Italiană

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ternova S.r.l.

Data autorizației de comercializare:

13/12/1954

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

1/01/2009

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

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.