

NEUROFISIN 10 U.I./ml soluție iniettabilă pentru bovine, equine, ovine, caprine, porcine, câini, pisici

Autorizat

- Oxytocin acetate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

NEUROFISIN 10 U.I./ml soluție iniettabilă pentru bovine, equine, ovine, caprine, porcine, câini, pisici

Substanța activă:

Disponibil numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Capră

Bovine

Câine

Oaie

Pisică

Porc

Cal (pentru producția de alimente)

Calea de administrare:

-

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

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:

-:

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi

- Milk. 0 oră

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Milk. 0 oră

-

Câine

- Nespecificat. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi

- Milk. 0 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Milk. 0 oră

-

Pisică

- Nespecificat. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal (pentru producția de alimente)

- Carne și organe. 0 zi

- Milk. 0 oră

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Milk. 0 oră

-

Câine

- Nespecificat. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi

- Milk. 0 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Milk. 0 oră

-

Pisică

- Nespecificat. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal (pentru producția de alimente)

- Carne și organe. 0 zi

- Milk. 0 oră

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Milk. 0 oră

-

Câine

- Nespecificat. 0 zi

-

Capră

- Milk. 0 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Milk. 0 oră

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal (pentru producția de alimente)

- Carne și organe. 0 zi

- Milk. 0 oră

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

Disponibile numai în Italiană

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

20/10/1994

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

20/10/1994

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 această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.