

OXYTOCIN/PROVET 10IU/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizat

- Oxytocin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

OXYTOCIN/PROVET 10IU/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Ecvide (femele)

Bovine (vacă)

Porc (scroafă)

Oaie (oaie)

Capră

Câine (cățea)

Pisică

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:

-

Ecvide (femele)

- Carne și organe, lapte. 0 zi

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe, lapte. 0 zi

-

Porc (scroafă)

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie (oaie)

- Carne și organe, lapte. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe, lapte. 0 zi

-

Câine (cățea)

- Nu se aplică. no withdrawal period

-

Pisică

- Nu se aplică. no withdrawal period

Administrare subcutanată:

-

Ecvide (femele)

- Carne și organe, lapte. 0 zi

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe, lapte. 0 zi

-

Porc (scroafă)

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie (oaie)

- Carne și organe, lapte. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe, lapte. 0 zi

-

Câine (cățea)

- Nu se aplică. no withdrawal period

-

Pisică

- Nu se aplică. no withdrawal period

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

Disponibil în:

Greece

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Greacă

Disponibile numai în Greacă

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 Portugheză

Deținătorul autorizației de comercializare:

PROVET S.A.

Data autorizației de comercializare:

27/02/1985

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

PROVET S.A.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

66842/20-09-2012/K-0036301

Data modificării statusului autorizației:

10/10/2021

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