

OXYTOCIN/CEVA 10IU/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Zugelassen

- Oxytocin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

OXYTOCIN/CEVA 10IU/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Ziege

Kuh

Mutterschaf

Schwein, weiblich

Stute

Hündin

Art der Anwendung:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [portugiesisch](#)

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Intramuscular and intravenous use:

-

Ziege

- Not applicable. no withdrawal period

-

Kuh

- Not applicable. no withdrawal period

-

Mutterschaf

- Not applicable. no withdrawal period

-

Schwein, weiblich

- Not applicable. no withdrawal period

intramuskuläre Anwendung:

-

Stute

- Not applicable. no withdrawal period

-

Hündin

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QH01BB02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch portugiesisch

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Zulassungsdatum:

7/07/1980

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

327195/16187/AMK1942/24-08-1981/K-0039901

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/05/2020

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet