

# OCYTOVEM

Εγκριμένο

- Oxytocin

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

OCYTOVEM

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Πρόβατο

Σκύλος

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

## **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

## **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

### **Ενδομυϊκή χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Πρόβατο**

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

### **Υποδόρια χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Πρόβατο**

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

### **Ενδοφλέβια χρήση:**

•

### **Βοοειδή**

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

### **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

### **Πρόβατο**

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QN01BB02

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Ceva Sante Animale

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

11/07/1984

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Ceva Sante Animale

---

**Αρμόδια αρχή:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Αριθμός έγκρισης:**

FR/V/2930897 6/1984

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

11/07/2009

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.