

# OXYTOCIN/PROVET 10IU/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizado

- Oxytocin

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

OXYTOCIN/PROVET 10IU/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Équidos hembra

Vacas

Cerdas adultas

Ovejas

Caprino

Perras

Gatos

### Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

10.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

#### Équidos hembra

- Meat and offal, milk. 0 Día

- 

#### Vacas

- Meat and offal, milk. 0 Día

- 

#### Cerdas adultas

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### Ovejas

- Meat and offal, milk. 0 Día

- 

#### Caprino

- Meat and offal, milk. 0 Día

- 

#### Perras

- Not applicable. no withdrawal period

- 

#### Gatos

- Not applicable. no withdrawal period

**Vía subcutánea:**

•

**Équidos hembra**

- Meat and offal, milk. 0 Día

•

**Vacas**

- Meat and offal, milk. 0 Día

•

**Cerdas adultas**

- Meat and offal. 0 Día

•

**Ovejas**

- Meat and offal, milk. 0 Día

•

**Caprino**

- Meat and offal, milk. 0 Día

•

**Perras**

- Not applicable. no withdrawal period

•

**Gatos**

- Not applicable. no withdrawal period

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QH01BB02

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Grecia

---

**Disponible en:**

Grecia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Portuguese](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

PROVET S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

27/02/1985

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

PROVET S.A.

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

66842/20-09-2012/K-0036301

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

10/10/2021

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)