

OXYTOCIN/CEVA 10IU/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizado

- Oxytocin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OXYTOCIN/CEVA 10IU/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caprino
Vacas
Ovejas
Cerdas
Yeguas
Perras

Vía de administración:

Vía intramuscular e intravenosa
Vía intramuscular

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 e intravenosa:

-

Caprino

- Not applicable. no withdrawal period

-

Vacas

- Not applicable. no withdrawal period

-

Ovejas

- Not applicable. no withdrawal period

-

Cerdas

- Not applicable. no withdrawal period

Vía intramuscular:

-

Yeguas

- Not applicable. no withdrawal period

-

Perras

- 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

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:

Ceva Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

7/07/1980

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

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

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/05/2020

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet