

OCYTOVEM

Toegelaten

- Oxytocin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

OCYTOVEM

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Schaap

Hond

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Schaap

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Schaap

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Schaap

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QN01BB02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Frans](#)Alleen beschikbaar in [Frans](#)Alleen beschikbaar in [Frans](#)Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Sante Animale

Handelsvergunningsdatum:

11/07/1984

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Ceva Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/2930897 6/1984

Datum toelatingswijziging:

11/07/2009

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.