

OCYTOVEM

Autorisert

- Oxytocin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

OCYTOVEM

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

sau

hund

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Melk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Melk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN01BB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Fransk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Sante Animale

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/07/1984

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/2930897 6/1984

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/07/2009

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.