

OXYTOCIN VET 10 UI/ml

Autoriseret

- Oxytocin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

OXYTOCIN VET 10 UI/ml

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Ko

Moderfår

Hoppe

So

Udvokset hunded

Tæve

Hunkat

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Ko

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

Moderfår

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

Hoppe

- Meat and offal. 0 dag

-

So

- Meat and offal. 0 dag

-

Udvokset hunged

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Ko

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

-

Moderfår

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Hoppe

- Meat and offal. 0 dag

-

So

- Meat and offal. 0 dag

-

Udvokset hunged

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

Subkutan anvendelse:

-

Ko

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Udvokset hunged

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QH01BB02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Romania

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Veyx Pharma GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

7/06/2007

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

160038

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

16/10/2025

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.