

File downloaded on 2026-04-29

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/da/600000073281>

# Oxytocin 10 IE/ml

Autoriseret

- Oxytocin

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Oxytocin 10 IE/ml

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyreart:

Hest

Hund

Kat

Kvæg

Ged

Får

Svin

---

### Administrationsvej:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

---

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

16.60 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Intravenous drip use:

- 

##### Hest

- Milk. 0 dag

#### Subkutan anvendelse:

- 

##### Kvæg

- Milk. 0 dag

- 

##### Ged

- Milk. 0 dag

#### Intramuskulær anvendelse:

- 

##### Hest

- Milk. 0 dag

- 

##### Kvæg

- Milk. 0 dag

- 

##### Får

- Milk. 0 dag

- 

**Ged**

- Milk. 0 dag

**Intravenøs anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Milk. 0 dag

- 

**Får**

- Milk. 0 dag

- 

**Ged**

- Milk. 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](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Germany

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

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

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

28/07/2003

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

6595766.00.00

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

28/07/2003

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://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.